## ⑩日本国特許庁(JP)

## ⑪特許出願公表

# ⑩公表特許公報(A)

平5-501543

❷公表 平成5年(1993)3月25日

Sint. Cl. 5		識別配号	庁内整理都	号	審查請求	未請求	40MB (FT B )	0 (0)
· 4	9/395 3/00 5/00	ADU	C 8413- 8415- 8415-	4C 4C	予備審査請求	有	部門(区分)	3 (2)
G 01 N 3	19/00 13/53	i	A 8415- D 8310-	2 j				
	13/53 <b>5</b> 9/00		8310— 7823—					(全 23 頁)

❷発明の名称 診断薬または治療薬の抗体ターゲテイング

 ◎翻訳文提出日 平4(1992)6月11日◎国際出願 PCT/US89/05441◎国際公開番号 WO91/08770◎国際公開日 平3(1991)6月27日

の発明者 ハンセン,ハンス・ジョン

アメリカ合衆国、ニュー・ジヤージイ・07090、ウエストフイールド、ポイントン・786

団出 願 人 イムノメディックス・インコー

アメリカ合衆国、ニュー・ジャージイ・07060、ウオーレン、シイ

ー・エヌ・4918、マウント・ペテル・ロード・150

ポレイテツド 一般雄 外4名

②代 理 人 弁理士 川口 義雄 外4名 ③指 定 国 AT(広域特許), AU, BE(広域特許), CH(広域特許), DE(広域特許), DK, ES(広域特許), FI, FR (広域特許), GB(広域特許), IT(広域特許), JP, KR, LU(広域特許), NL(広域特許), NO, SE(広域特許)

#### 東次の 範囲

- 1. は原剤または治療剤を複的部位にターゲティングする方法であって、
- (a) 哺乳動物に、ターゲティングおよび酵素活性に有効な量の抗体-酵素接合体を非理口的に注入する段階、但し、耐犯抗体は無的部位に存在する少なくとも1つの抗原と反応性である、並びに、
- (b) 前記抗体一群素接合体が振的部位に局在し、かつ、その哺乳動物の錯環系から実質的に除去されるのに十分な時間が経過した後、前記部位に付着するのに十分な量の可溶性基質で異利接合体を前記輸乳動物に非経口的に注入する設度、但し、前記接合体は前記解素によって変換されて少なくとも1億の診断利または治療剤を含む度物を形成することが可能であり、前記度物は前記標的部位に蓄積して有効な治療または診断を可能となし、また、前記暴賞・薬剤接合体は、少なくとも1つの前記診断判または治療剤に結合した、前記事業の基質を含む、
- ここに、創記等業および、前記基質・酵素接合体に関して、同様の活性を持つ酵素のいずれもが、前記哺乳動物において、

前記基度-裏前接合体の投与経路または生体内分布経路に沿う 非複的部位に、前記裏剤のターゲティングおよび蓄積を妨げる 量では内在しない、

前記段階を包含することを特徴とする方法。

- 2. 前記抗体~酵素接合体中の抗体が、腫瘍、感染もしくは 寄生病薬、フィブリン凝血、心筋梗塞、助原硬化プラーク、非 癌性細胞、または、傷害を受けた正常細胞によって避生される かまたはそれらに関連する抗原に特異的に結合する、除水項1 に記載の方法。
  - 3. 前記抗体-酵素接合体中の酵素が、プロテアーゼ、グリコシダーゼ、グルクロニダーゼ、または、エステラーゼである、 情水項1に記載の方法。
- 4. 前記算業が、デキストラナーゼ、セルラーゼ、または、 グルクロニダーゼである、請求項3に記載の方法。
- 5. 刻記異剤が診断剤である、請求項1に記載の方法。
- 6. 前記基前が、 54-58 MeY エネルギー窓間で放射するガ ンマー放射性の放射性同位元素である、情味項 5 に記載の方法。
- 7. 前記義剤が、磁気共鳴菌像増強用の常磁性イオンである、 糖水項 5 に記載の方法。

# 

- 8. 前記薬剤が治療剤である、情求項1に記載の方法。
- 9. 前氾薬剤が、ベーターもしくはアルファー放射性の放射性同位元素、薬物、毒素、ホウ素付加因子、血管拡張剤、サイトカイン、光増感剤、または、放射築増感剤である、請求項 8 に記載の方法。
- 10. 前記非廷口注入が、体腔内、静脈内、動脈内、腹腔内、 便脹内、リンパ管内、筋肉内、病巣内、皮下、または、カテー テル連進経路によって実施される、請求項1に記載の方法。
- 11. 前記基質が低分子量化合物である、請求項1に記載の方法。
- 12. 前記基質が前記費剤のグルクロニド接合体である、精 求項11に記載の方法。』
- 13. 前記基質がポリマーである、請求項1に配数の方法。
- 14. 前記基質が、デキストラン、アミノデキストラン、カルボキシメチルセルロース、または、ポリペプテドである、請求項13に記載の方法。
- 15. 前記辞彙が、デキストラナーゼまたはセルラーゼであり、ここに、前記基質-展剤接合体が、非基質性アミノデキストランまたはポリリジン担体を含み、この担体に、少なくとも

- 1 つの前記薬剤分子またはイオンが暗合されており、さらに、この担体が、前記酵素の基質である少なくとも1 つの可存性デキストランまたはカルボキシメチルセルロースオリゴマーに結合されている、請求項13に記載の方法。
- 16. 前記基質-薬剤接合体が非基質性ポリマーを含み、このポリマーに、少なくとも1つの基質オリゴマーが結合され、このオリゴマーに、少なくとも1つの前記薬剤分子またはイオンが結合されている、請求項13に記載の方法。
- 17. 種類系からの抗体一部累接合体のクリアランスまたは 傷的部位におけるその接合体の局在をモニターするために、割 記抗体一群累接合体がさらに、放射性同位元素もしくは磁気共 場面保堵強制に結合されているか、または結合のために改変さ れている、辨求項1に配載の方法。
- 18. 循環系からの基質-萬剤接合体のクリアランスまたは 即的部位におけるその接合体の異様をモニターするために、前 記基質-薬剤接合体がさらに、放射性両位元素、磁気共鳴面像 増強剤、または、その他の標準に結合されているか、または結 合のために改変されている、請求項1に記録の方法。
- 19. 前記哺乳動物がヒトである、請求項1に記載の方法。
- 20. 標的部位に治療剤または診断剤をターゲティングする ための、ヒトに使用するための二重滅菌注射製剤であって、医 質的に受容可能な滅菌注射用ベヒクル中に、
- (a) ターゲティングおよび酵素活性に有効な量の抗体一等 業接合体を含有する、第1の証度注射液、但し、前記抗体は悪 的部位の少なくとも1つの抗原と反応性である、並びに、
- (b) 前記部位に付着するのに有効な量の可溶性基質一葉剤 接合体を含有する第2の減量注射液、但し、前記接合体は前記 酵素によって変換されて少なくとも1つの診断剤または治療剤 を含む産物を形成することが可能であり、前記基質一葉剤接合 体は、少なくとも1つの診断剤または治療剤に結合した、前記 酵素の基質を含み、ここに、前記酵素および前記基質一醇素接 合体に関して同様の活性を持つ酵素のいずれもが、哺乳動物に おいて、前記基質一葉剤接合体の投与経路または生体内分布経 路に沿う非線的磁位に、前記葉剤のタープティングおよび容積 を妨げる量では内在せず、前記基質一葉剤接合体は、医薬的に 受容可能な減重注射用ベヒクルに溶解されている、前記第1及 び第2の注射液を含むことを特徴とする製剤。
- 2.1. 機的部位に治療剤または診断剤をターゲティングする

- ための、ヒトの診断または治療に使用するためのキットであって、
- (a) ターゲティングおよび酵素活性に有効な量の抗体一体 無接合体を含有する第1の減菌容器、但し、前記抗体は、その 援的磁位に存在する少なくとも1つの抗原と反応性である、並 びに、
- (b) 前記配位に付着するのに有効な量の可溶性基質~要利接合体を含有する男 2 の設置容易、但し、前記接合体は前記算素によって要換されて少なくとも 1 つの診断剤または治療剤を含む 直接を形成することが可能であり、前記基質~ 選利接合体は、少なくとも 1 つの診断剤または治療剤に結合した、前記算素および、前記基質~ 薬剤・ では、前記等素および、前記基質~ 薬剤・ では、前記基質~ 薬剤・ では、前記基質~ 薬剤・ では、前記基質~ 薬剤・ では、前記基質~ 薬剤・ では、前記基質~ 薬剤・ では、前記基質・ では、前記基質・ では、前記基別のターゲティングおよび事務をはいて、前記基質のターゲティングおよび事務をはける量では内在しない、前記第1および第2の容易を含むことを特徴とするキット。
- 2.2. 前配治療剤または診断剤が、少なくとも1つのホウ素 付加因子、養物、毒素、放射性同位元素、核磁気共鳴医療増強

# 特表平5-501543 (3)

別、血管拡張剤、サイトカイン、放射線増感剤、または、光増 感剤である、資水項21に配電のキット。

- 23. 前記抗体・酵素接合体がさらに、放射性同位元素もしくは田気共鳴回集増強剤に結合されているか、または結合のために改変されている、請求項21に配徴のキット。
- 2.4. 前記基質 異剤接合体がさらに、放射性同位元素、磁 気共鳴面像増強剤、または、その他の標準に結合されているか、 または結合のために改変されている、請求項2.1 に記載のキッ ト。
- 25. 段階(a)で提供される前記抗体一醇素接合体が、標的部位に存在する前記抗原に対して特異的な第1の結合部位と、酵素活性を妨害しない、前記酵素上のエピトープに対して特異的な第2の結合部位とをもつ二重特異性抗体もしくは抗体フラグメントを含み、前記二重特異性抗体もしくは抗体フラグメントが、前記第2の結合部位で前記酵素に非共有的に結合されて前記抗体一酵素接合体を形成する、情求項1に記載の方法。26. 想的部位に治療剤または診断剤を一ゲティングするための、ヒトに使用するための基面注射製剤であって、
  - (a) 医薬的に受容可能な減固注射用ベヒクルに溶解された、

ターゲティングおよび酵素活性に有効な量の、請求項 2 5 記載 の抗体 - 酵素接合体を含有する第 1 の返居注射液、並びに、

- (b) 前記部位に付着するのに有効な量の可溶性基質一質剤 接合体を含有する第2の被菌注射液、但し、前記接合体は前記 酵素によって変換されて少なくとも1つの診断刑または治療剤 を含む重物を形成することが可能であり、前記基質一異剤接合 体は、少なくとも1つの診断剤または治療剤に結合した、前記 酵素の基質を含み、ここに、前記酵素および、前記基質一醇素 接合体に関して同様の活性を持つ酵素のいずれもが、ヒトにおいて、前記基質一裏剤接合体の投与経路または生体内分布経路 に治う非核的部位に、前記薬剤のターゲティングおよび書複を 妨げる量では内在せず、前記薬剤のターゲティングおよび書複を 妨げる量では内在せず、前記薬剤のターゲティングおよび書複を 切ける量では内在せず、前記薬剤のターゲティングおよび書複を 切ける量では内在せず、前記薬剤のタードティングおよび書複を 切ける量では内在せず、前記薬剤のタードティングおよび書複を 切ける量では内をせず、前記薬剤のタードティングおよび書複を
- 2 7. 様的部位に治療剤または診断剤をターゲティングする ための、ヒトの診断または治療に使用するためのキットであっ て、
- (a) ターゲティングおよび酵素活性に有効な量の、請求項 2 5 記載の抗体 - 酵素接合体を含有する第1の函数容器、並び

<u>\_</u>

- (b)前記部位に付着するのに有効な量の可溶性基質一選刺接合体を含有する第2の減菌容器、但し、前記接合体は前記群素によって変換されて少なくとも1つの診断剤または治療剤を含む重物を形成することが可能であり、前記基質一選剤接合体は、少なくとも1つの診断剤または治療剤に結合した。前記基質を含み、ここに、前記解素および、前記基質・異胞接合体の投与経路または生体内分布経路にて、前記基質・異菌接合体の投与経路または生体内分布経路に行う非限的影性に、前記薬剤のターゲティングおよび蓄積を妨げる量では内在しない、前記第1および第2の容器を含むことを特徴とするキャト。
- 28. 前記治療剤または診断剤が、少なくとも1つのホウ素 付加因子、素物、毒素、放射性固位元素、按理気共鳴避免地強 剤、血管拡張剤、サイトカイン、放射線増感剤、または、光増 感剤である、請求項27に記載のキット。
- 29. 診断列または治療剤を限的部位にターゲティングする方法であって、
  - (a) 種的・郵位に存在する抗原に特異的な第1の結合単位と、

酵素に対して特異的な第2の結合部位とを持つ二重特異性抗体 または抗体フラグメントを提供する政務、

- (b) ターゲティングに有効な量の前記抗体または抗体フラ グメントを、哺乳動物に発程口的に注入する段階、
- (c) 前記抗体または抗体フラグメントが標的部位に局在し、かつ、その哺乳動物の循環系から実質的に除去されるのに十分な時間が経過した後、前記局在化抗体が前記酵素に結合して前記抗体一酵素接合体をその場で形成するように、前記酵素の酵素活性有効量を前記哺乳動物に非経口的に注入する及階、
- (d) さらに、前記回位に付着するのに有効な量の可溶性基質 羅刺接合体を前記哺乳動物に非経口的に注入する段階、但し、前記接合体は前記解集によって変換されて少なくとも1つの診断剤または治療剤を含む重物を形成することが可能であり、前記避物は前記量的部位に蓄積して有効な治療または診断を可能となし、また、前記基質 異剤接合体は、少なくとも1つの前記診断剤または治療剤に給合した、前記酵素の基質を含む、

ここに、前記弊常および、前記基質一要素接合体に関して同様の活性を持つ弊常のいずれもが、前記哺乳動物において、育記基盤一葉前接合体の投与経路または生体内分布経路に沿う非

## 特表平5-501543 (4)

個的部位に、前記英利のターゲティングおよび書稿を妨げる man は内在しない、前記段階を包含することを特徴とする方法。

3.2. 前配抗体~酵素接合体中の抗体または抗体フラグメントが、腫瘍、感染もしくは寄生病異、フィブリン凝血、心筋梗寒、助尿硬化プラーク、非癌性細胞、または、傷害を受けた正常細胞によって産生されるかまたは関連する抗尿に特異的に結合する、請求項3.1に記載の方法。

3 3 . 前記抗体一酵素接合体中の酵素が、プロテアーゼ、グリコシダーゼ、グルクロニダーゼ、または、エステラーゼである。 5.請求項 3 1 に記載の方法。

3 4。 前記治療剤または静断剤が、少なくとも1個のホウ素付加因子、薬物、毒素、放射性局位元素、核磁気共鳴面像増強剤、血管拡張剤、サイトカイン、放射線増感剤、または、光増感剤である、請求項31に記載の方法。

3 5. 前紀解素が、デキストラナーゼまたはセルラーゼであり、ここに、前記基質-獲剤接合体が、非基質性アミノデキストランまたはポリリジン担体を含み、この担体に、少なくとも1つの前記策利分子またはイオンが結合されており、さらに、この担体が、前記酵素の基質である少なくとも1つの可溶性デ

キストランまたはカルポキシメチルセルコースオリゴマーに結 合されている、請求項 3 1 に記載の方法。

3 6. 前記哺乳動物がヒトである、請求項31に記載の方法。 3 7. 導的部位に治療剤または診断剤をターゲティングする ための、ヒトに使用するための滋園注射製剤であって、

(a) 思的部位に存在する抗原に特異的な第1の結合部位と、 酵素に対して特異的な第2の結合部位とを持つ、ターゲティン グに有効な量の二重特異性抗体または抗体フラグメントを含有 する第1の減固注射液、但し、前記抗体または抗体フラグメン トは、医質的に受容可能な減固注射用ベヒクルに溶解されてい る:

(b) 前記様的部位における群業活性に有効な量の前記酵素を含有する第2の試質注射液、但し、前記酵素は、医薬的に受容可能な減菌注射用ベヒクルに溶解されている;並びに、

(c)前記部位に付着するのに有効な量の可指性基質~異剤 接合体を含有する第3の減菌注射液、但し、前記接合体は前記 酵素によって変換されて少なくとも1つの鉢断剤または治療剤 を含む産物を形成し、前記基質~獲剤接合体は、少なくとも1 つの前記鉢断剤または治療剤に結合した、前記酵素の基質を含

み、前記基質-酵素接合体は、医薬的に受容可能な減菌注射用 ベヒクルに溶解されている。

ここに、前記録素および、前記甚賀一醇素接合体に関して同様の活性を持つ酵素のいずれもが、ヒトにおいて、前記基質一葉剤接合体の投与経路または生体内分布経路に沿う非領的部位に、前記薬剤のターゲティングおよび書積を妨げる量では内在せず、また、前記基質ー薬剤接合体は、医薬的に受容可能な顕微性制用ベヒクルに溶解されている、前記第1、第2および第3の注射液を含むことを特徴とする製剤。

38. 概的名位に治療剤または診断剤をターゲティングする
ための、ヒトの診断または治療に使用するためのキットであっ
て、

(a) 想的部位に存在する抗策に特異的な第1の結合部位と、 酵素に対して特異的な第2の結合部位とを持つ、ターゲティン グに有効な量の二重特異性抗体または抗体フラグメントを含有 する男1の銀盤容器、

(b) 前記録的部位における酵素活性に有効な量の前記酵素を含有する第2の最固容器、並びに、

(c)前記感位に付着するのに有効な量の可溶性基質-異剤

接合体を含有する第3の減重容器、但し、前記接合体は前記降業によって変換されて少なくとも1つの診断剤または治療剤を含む度物を形成することが可能であり、前記基質-薬剤接合体は、少なくとも1つの診断剤または治療剤に結合した、前記酵素および、前記基質-薬剤接合体に関して同様の活性を持つ酵素のいずれもが、と下において、前記基質-薬剤接合体の投与経路または生体内分布経路に治う排標的部位に、前記薬剤のターゲティングおよび審徴を妨げる量では内在しない、前記第1、第2および第3の容器を含むことを特徴とするキット。

39. 前紀治療剤または診断剤が、少なくとも1つのホウ素 付加因子、減物、毒素、放射性同位元素、核母気共鳴画像場強 剤、血管拡張剤、サイトカイン、放射線場感剤、または、光感 場感剤である、請求項38に記載のキット。

#### 明 淵 誓

# 世新国または治療薬の抗体ターゲティング

#### 発明の背景

本発明は、抗体・酵素接合体および別個の可溶性蒸貿・異剤を合体を用いて、抗体のターゲティング能力を高める方法に関する。ここに、複的酵素は、少なくとも1種の治療剤または診断を保持する可溶性基質を、その薬剤を含む産物に変換するのを触媒する。従って、この薬剤は、緩的位置に審積し、有効な治療ないし診断を行なうことができる。削記の方法は、有効な治療のに音合できる部位に、あらゆる種類の薬剤を、ターゲティングするのに有効である。その使用の中には、腫瘍、感染病果、フィブリン凝血、心筋梗塞、非腫瘍細胞、傷害を受けた正常細胞、助尿硬化プラーク、リンパ球自己反応クローン等の動像化および治療が含まれる。

抗体もしくは抗体フラグメントを、放射性同位元素、薬剤または毒物に結合させ、それによって、診断用もしくは治療用物質を、腫瘍または病巣部位にターゲティングすることはよく知られている。このような方法を用いる場合の主な障害は、抗体に、十分な量の治療選または診断薬を負荷することが困難であ

さらに、この高分子の高いアミン含量(大部分、荷電されたア ンモニウム器の形で存在する)のために、複合体は、正常細胞 に付着することとなり、細胞毒性作用の選択性を損なう。

Revised アメリカ国等許等(、B46、122号は、次の抗体接合体を開示しており、この接合体においては、複数の細胞傷害性薬剤分子が分子量 5、880-580、889の高分子担体に共育的に結合し、かつ、この負荷担体は、ペンダントアミンまたはカルポキシル基にランダムに付着することによって、抗体に共育的に結合している。G10st ら、J、Kati、Caster 10st.、 61:657-676、111は、抗傷療法に育効なその他の抗体結合型無胞傷害性薬剤について関示している。Shits、アメリカ国特許等(、651、714日号は、メトトレキセートを負荷したアミノデキストランを抗体に係位待員的に付着させることを開示している。

 ることであった。さらに厄介なことは、抗体を、治療剤または 診断剤で負荷しすぎると、生体の拒絶反応を招言、その抗体復 合体の破壊をもたらすことである。

細胞傷害性薬剤を抗体に結合させて目指す治療効果を達成するやり方はよく知られている。例えば、メトトレキセート (MTX)を抗体に結合させると、若干の選択的細胞毒性が軽素されることは知られている。このような複合体の細胞毒性を、細胞傷害性薬剤の負荷量を増大することによって強化することは望ましい。しかしながら、1個の抗体に、個々の運剤分子を、多数結合させることは、結局、その免疫活性を低下させることとなるが、一方、その効果は、約10個以上の薬剤分子が負荷されると観察される。

また、羅刺を高分子担体に結合させ、次に、このものを抗体に結合させるという提案も為されてきた。これは、より多数の 羅利分子を、様的部位に提送できるという利点を持つ。高 分子担体としてポリリジンを用いることが、 if set ら if et . Nati . Acad . Sci. DSA . 15:18(1-1878 . 1978によって報告され ている。この著者らの所見によれば、1 個の担体あたり約1 3 個のMTXしか負荷することができず、免疫反応性は低かった。

許出願第 609.607号(\$-14-1(出願)および第 633.991号 (1-14-1(出願)に記載されており、これらすべての関示を、 参照として主明細書中に含めることとする。

前記の参考文献は、特に、ホウ素-10含育付加図子(144 trads)を、例えば、カルボラン(例えば、フェニルジアソニウムイオンに結合したもの)と抗体との結合を用いて抗体接合体中に取り込む方法を開示している。この接合体は、比較的小数のホウ素-10原子を取り込むのに好選なものである。通常、10から120個のB-10原子を、免疫反応性中回収速なの量が、受け入れ不可能となるほど低くなる以前に、カルボラン-フェニルジアソニウム接合法を用いて「gGに付着させる。有効な治療のためには、多数のB-10原子を連集低位にターゲティングできることが望ましい。

したがって、ケーゲティング抗体に放棄剤を運転に負荷することによって免疫反応性を喪失させることなくおよび/又は免疫原性応答を誘発しつつ、十分量の治療剤または診断剤を修的部位に付着することが可能な抗体ケーゲティング法に対する要求が引載を存在している。

## 発明の目的

本発明の一つの目的は、ターゲティング事象を増幅することによって、抗体のターゲティング能力を強調する方法を提供することである。

本発明のもう一つの目的は、癌、感染病臭、または例えば心 筋梗塞のようなその他の病臭の診断および/または治療に育効 な質剤を提供することである。

本発明のさらに別の目的は、抗体に高度に負荷する必要なした。治療選または診断薬を域的部位に高度に審覆させることである。

本発明のさらに刻の目的は、抗体上にホウ素原子を食荷する必要なしに、熱中性子活性化放射線が製法用の理項および病果に対して有効な治療剤として根能するのに十分多数のホウ素原子を複的にする方法を提供することである。

本発明のその他の目的は、以下の論葉に照らして見れば、当 業者には自明であろう。

#### 発明の要約

本発明の上記ならびにその他の目的は、参断薬および/また は治療薬を裸的部位にターゲティングする方法を提供すること によって達成されるが、この方法は下記の政府を包含する: (a) 抗体一阵素装合体のターゲティングおよび酵素活生に有効な量を、哺乳質に発経口的に注入する政策。但し、この抗体は、最的部位に存在する少なくとも1つの抗原と反応性を持つ

(b) 抗体一群素接合体が振的部位に局在し、哺乳頭の循環系 から異質的に除去されるのに十分な時間が経過した後、可溶在 を、不の哺乳類に非経口的に注入する政路。但し、この接触 は、放酵素によって製機されてその裏剤を含む底物を形成の は、放酵素によって製機されてその裏剤を含む底物を形成的 は、放酵素によって製機されてその裏剤を含む底物を で、効果的な治療および/または診断のために概め ない、少なくとも1種の診断剤または治療剤に結合されている。 また、ここに、上配酵素のいずれもが、投与経路に沿う非様の 形位において、または、該蓋質一葉剤接合体の生体内分布 が近において、または、該蓋質/薬剤接合体の生体 がで、上配薬剤のターゲティングおよび集積を妨げるほどの量 としては、その哺乳類に内在しない。

本発明はまた、前記の方法を実施する原に使用される、試薬、

減量注入製剤およびキットを提供する。

## 詳細な説明

世来の技術は、治療剤または診断剤を直接抗体に、または、 抗体に結合した担体に結合させる方法を関示している。薬剤を 抗体に結合させることに伴う問題として、強種結合、免疫反応 性の損失、免疫原性、抗体上への譲棄剤の不十分な負荷、およ び間的部位への譲棄剤の不適切な付着がある。本発明は、抗体 一種実接合体と、射個の基質・薬剤接合体とを用いることによってこのような問題を解決するものであり、これによって、抗 体は、診断剤または治療剤を放抗体上に負荷する必要なしに、 目的部位にターゲティングすることができる。

本発明の診断剤または治療剤を裸的部位にターゲティングする方法は、先ず、ターゲティングおよび酵気活性に効果的な量の抗体で酵素接合体を哺乳類に非経口的に注入すること、及びその接合体が、核的部位に最在し息つその哺乳類の養理系から実質的に除去されるのに十分な時間が経過するのを持つこと、によって達成される。本発明方法の次の設隆は、様的部位に付着するのに育効な量の可溶性基質~異剤接合体を、その哺乳類に非経口的に注入することである。この複合体は、その酵素に

より放棄剤を含む産物に変換されることができ、この変物が保 的部位に審視し効果的な治療または診断を実現する。この基質 一裏期接合体は、少なくとも1種の診断剤または治療剤に結合 された接酵素の基質である。

この抗体一群素接合体の抗体成分は、ターゲティング部分であって、この複合体を、額的部位に存在する少なくとも1つの抗原に選択的に結合させる働きをする。使って、この複合体の群素成分は、額的部位に局在する。一旦、非ターゲティング接合体が実質的に血流から除去されたならば、基質一葉剤接合体を注入する。この基質ー葉剤複合体は、無視できるほどの僅少量以上の抗体一群素複合体はに同様の作用を持つ内在性群素と、額的部位に同から途中で出会ってはならない。

しかしながら、この甚貫~異剤接合体が悪的部位に建すると、この複合体は、放酵素によって、診断剤または治療剤を含む度物に変換される。この酵素は、益質~酵素接合体の多数の分子またはサブユニットを要換し、多数の重物を複的部位に集製しやすい形で遺離する。これは、複的部位と、組織を取りまく体験または複的部位自体に存する他の抗原含有媒体との分配が、書類に好都合であるためである。使って、この酵素は、抗体の

ターゲティング能力を増幅するが、薬剤を、ターゲティング抗体に結合させることを必要としない。また、薬剤は、便の配位に増複し、そこで診断または治療作用を実施することができる。別様に断わらない限り、本明配中「抗体」という用語の使用は、抗体フラグメントを含めること、従って、「抗体/フラグメントを含めること、であって、この説明では両者は祖互に交換的に用いられる。抗体は、いずれのクラスの、保えば、1g6、1gk、1g6、1gkの免疫グロブリン全体でもよいし、二重もしくは多重抗原またはエピトーブ特異性を値えたハイブリッド抗体でもよいし、ハイブリッドフラグメントを含むフラグメント、例えば、「(i b')」、「feb)」、「feb) など

抗体は、抗血清関製物を含み、肝ましくは、アフィーティー 精製のもので高い免疫反応性をもつもの、例えば、結合定数が 少なくとも約10<sup>3</sup> 1/melt、好ましくは少なくとも約10<sup>9</sup> 1/melt の免疫反応性をもつもの、高い免疫特異性をもつもの、例えば、 少なくとも約40%、肝ましくは少なくとも約60%、さらに 好ましくは約75-95%の免疫特異性をもつもの、他の組織 抗原との交差反応性が低いもの、例えば、約30%以下、好ま

でもより。

しくは的15%以下、さらに好ましくは的5%以下の数交差反応性をもつものである。この抗血清は、通常の方法によって、アフィニティー預製することができる。例えば、抗原を、例えばさせってデックスを充填したクロマトグラフィーカラムに結合させ、このカラム中に抗血清を通過させ、それによって特異抗体を保持し、その他の免疫グロブリンや汚染物質を分離除去し、次に、カオトロピック剤による溶出によって複製抗体を回収する。また、必要に応じてさらに複製する。

モノクローナル抗体もまた、本発明方法に使用するに適当であり、それらの高い特異性のために好ましい。モノクローナル抗体は、現在では通例法となった手頭、すなわち、免疫原性抗原質製物での哺乳腺の免疫、免疫リンパもしくは脾臓細胞と不死化骨質臓細胞系との融合、および特異的ハイブリドーマクローンの単離によって容易に質製される。モノクローナル抗体の、さらに特殊な質製法、例えば、種間融合(istizipitic)(111ioti) 中、高度可変領域の、遺伝子工学操作なども排除されない。この遺由は、本発明方法の有効性に影響するものは主に抗体の抗原特異性にあるからである。

抗体フラグメントは、例えば、特に、アメリカ国特許等

(、)》(、EAT号に開示されている通例の方法によって、免疫グロブリン全体をペプシンもしくはパパインで消化することによって作ることができる。

標的部位は、癌、感染および寄生病巣、フィブリン豪血、心 筋梗害、助尿硬化プラーク、傷者を受けた正常細胞、非癌細胞、・ およびリンパ球目己反応性クローンであってもよいが、それら に限定されない。

理事または、ウィルス性、細菌性、真菌性、寄生生物性感染を含む感染病巣によって歴生されるかまたはそれらに伴うマーカーに特異的に結合する多くの抗体および抗体フラグメント、並びに、そのような最生物と関連する抗原や産物については、特に、Hanaso, アメリカ国特許第 3,127,113号; Goldabbett, アメリカ国特許第 4,111,647号, 第 4,148,376号。

第 4, 361, 544号。第 4, 468, 457号。第 4, 444, 344号。

第 1、160、155号および第 1、460、561号、並びに、関連する保属 出版アメリカ国特許出版第 609、607号および第 613、519号に発 示されている。これらすべての関示を、参照としてそっくりそ のまま本明細書中に含めることとする。

沈フィブリン抗体は、この分野においてはよく知られている。

一般に、抗体は選案、この分野で周知の多数の使用技術を用いて、いかなる抗原に対しても生じさせることが可能である。 診断的または治療的関心の対象である哺乳類の体内のある部位に十分な過度で見出される抗原に対して、抗体をターゲティングする方法は、いかなる方法であれ、本発明の方法に使用される抗体・酵素接合体の製造に用いることができる。

さらに、個的部位に存する抗康に対して特異的な少なくとも 1つの結合部位と、抗体一度素接合体の展表成分に対して特異 的な別の少なくとも1つの結合部位とをもつ二重特異性抗体/ フラグメントは、本発明方法に用いることができるということ にも注目すべきである。このような抗体は注入前に酵素と結合

# 特表平5-501543 (8)

することができ、これによって野菜を共有的に抗体に結合させる必要を回避することができる。あるいは、その抗体を注入して、様的部位に居在させ、非ターゲティング抗体が哺乳類性の循環系から実質的に除去された後に、居在化した抗体に到達して放抗体と結合するのに十分な量の酵素がその場で(ill sittle) 抗体と結合するのに十分な量の酵素がその場で(ill sittle) 抗体・酵素接合体を形成することが可能な量および経路で放酵 素を注入することができる。

二重特異性抗体は、様々の週例法によって作ることができる。例えば、ジスルフィド切断によって、全1gGの混合物または 好ましくは、F(1)') 2 フラゲメントの混合物の再構成によって、 1 種以上のクローンを融合して、1種以上の特異性を持つ免疫 グロブリン類を生成するポリオーマを形成することによって、 および、遺伝子工学によって問数することができる。二重特異 性抗体は、算業上の1類以上のエピトープに結合してもよいが、 酵素活性を妨げる部位に結合してはならない。

本発明に用いられる酵素は、実質的に可溶な基質-薬剤接合体を変換して、診断剤および/または治療剤を含み様的部位に替養する直物を形成することができなければならない。上記酵素および同様の基質特異性を持つ酵素のいずれもが、基質-薬

利接合体の投与経路または生体分布において、その哺乳類にとって内在性であってはならない。さもなければ、その裏剤は保 的部位以外の部位で放出され、これは通常、常にそうだという わけではないが、黄剤の診断または治療作用の効率を妨げたり 不安定なものにするだろう。

原則として、群衆は、抗体に結合して基質ー薬利接合体を産物に変換できるものであればどのような種類の群衆でもよいが、ただし、これにも前記の注意は適用される。 プロテアーゼ類、グリコシダーゼ類、エステラーゼ類などが、適当な条件で本発明に使用できる一般的種類の群衆のすべてである。 道当な条件で本発のさらに特定的な例としては、グルクロニダーゼ、ベーターグルコシダーゼ、ベーターラクタマーゼ、セルラーゼ、デキストラナーゼ、フラクターゼ、アミノペプチダーゼ、リゾチームなどであるが、これらに張定されるものではない。

酵素は、悪んだ甚至一裏刺接合体の種類の機能として選択される。例えば、芸質としてデキストランを選ぶことは、酵素としてはデキスラナーゼを使用することと結びつく。同様に、セルターゼは、セルロース基質と共に使用される。基質一葉刺接合体としてグルクロニドを用いることは、酵素としてグルクロ

ニダーゼを使用することと賠びつく、などである。

旅体一課業接合体をその場で形成する方法とは別に、評業を 抗体に共有的に結合させることは有利である。すなわち、直接 に結合させるか、または、短いもしくは長いリンカー部分を介 して、または、抗体および/または課業上の1個以上の官能基、 例えばアミノ基、カルボキシル基、フェニル基、チオール基、 とドロキシル基を介して結合させることは有利である。通常用 いられる各種リンカー。例えば、ジシオシアネート類、ジイソ チオシアネート類、ピス(ヒドロキシスクシンイミド)エステル類、カルボジイミド類、マレイミドーヒドロキシスクシンイ ミドエステル類、グルタルアデヒドなどが使用できる。

単純な方法は、グルタルアルデヒドの存在下に抗体を酵素と提合し、抗体・酵素接合体を形成することである。最初のSchili協議結合は、例えばポロハイドライド還元による第二アミン変換によって安定化させることが可能である。この方法は、選常、例えば免疫組織化学やイムノアッセイに使用されるベルオキンダーゼー抗体接合体の質型に用いられる。ジイソチオシアネートまたはカルボジイミドを、グルタルアルデヒドの代わりに用いてもよい。

さらに選択的な結合は、異暦二官蛇性リンカー、例えばマレイミドーヒドロキシスクシンイミドエステルを用いて達成できる。このものと罪衆を反応させると、その罪案上にアミノ基を誘導する。この誘導体は、さらに、例えば避難スルフヒドリル基を持つ抗体F8bフラグメント(または、もっと大きなフラグメントもしくは無傷の免疫グロブリンで、それらに、例えば『11411 試薬によってスルヒドリル基を結合させたもの)と反応させることができる。

酵素を、抗原結合部位よりはるかに離れた部位で抗体に結合 させるのが育利である。このことは、例えば、前記したように、 切断された戦間スルフヒドリル基に対する結合によって達成さ れる。もう一つの方法は、あらかじめ炭水化物部分を酸化した 抗体を、少なくとも1個の避難アミノ基を持つ酵素と反応させ ることである。これによって、最初の3chi!!塩基(イミン)結 合が得られる。この結合は、例えばポロハイドライド電元によ り第二アミンに還元して安定化し、最終接合体を形成するのが 好ましい。

接合体の大きさの問題のため、普通は、1個の抗体を1個の 酵素分子に結合させるのが好ましい。しかしながら、複数の抗

## **转表平5-501543 (9)**

体フラグメント、例えば『in もしくは『(in)')』 フラグメントを単一の課業に結合させて、抗原標的に対する、その結合額和性または結合効率を増大させることも有利であろう。あるいは、群果があまりに最高いものでない場合には、複数の評潔分子を単一の抗体もしくは抗体フラグメントに結合させて、接合体の代謝回転を増し、機的部位における診断剤または治療剤の付着速度を増進させることが有用であろう。 1 種以上の酵素と抗体との接合体もまた、それが種的部位に到過することができ、あまりに迅速に除去されない限り使用できる。様々の大きさの投合体及合物、または、凝集体を含む接合体もまた、直前に配した生意が守られる限り使用できる。

さらに、抗体一群素接合体を、放射性同位元素または磁気共 鳴面像増強剤で無難したり、それらに結合させたり、または、 接合できるように改変したりすることもできる。これによって、 哺乳型の循環系からの披接合体のクリナランスを監視したり、 蓋質一裏別接合体の投与前に、放接合体が傾的部位に十分局在 しているかどうかを確かめることができる。あるいは、その接 合体に、標準、例えば放射性標準、蛍光標準などを付加すること ともできる。これによって、血液や尿のような体液中に放接合 体を検出したり、定量したりすることが可能となり、したがって、ターゲティングおよび/またはクリアランスを制定および ノまたは推定することが可能となる。

in Tine 使用のために蛋白質を根據するのに適当な通例の飲料性根限法のいずれもが、一般に、抗体一解素接合体を根據するのに好趣であり、また、基質一解素接合体を根據するのにも好都合であることが多い。このことについては下記に述べる適り、これは、例えばi-19mまたはCuイオンなどによる金属化によって、個用技術によって、または、放射性金属もしくは常理性イオンに対するキレート剤を結合することによって達成できる。そのようなキレート剤、および、それの抗体への結合方法は、当業者にははよく知られており、並びに、特に、例えば前記Galdenbergの特許およびChildio, 1、Bac. Med., 21:293 (1985)に関示されている。

芸質・薬剤投合体は基質を含み、この基質は抗体・酵素接合体に助在する酵素によって重物に変換され得る。薬剤は診断剤または治療剤であって、ある特定部位にたいする薬剤ターゲティングは、その効能にとって有利となろう。そのような治療剤

および診断剤は、例えば毒素、抗生物質もしくは化学療法剤、 放射性同位元素、常磁性イオン、ホウ素付加因子、サイトカイン、光増感剤、放射堆感剤、血管拡張剤などである。

芸賀-裏刺接合体は、投与および振的部位への機送のために可溶性でなければならない。さらに、このものは懲的に違し、接合体よりも、その部位に選引されるのに実質的により舒ましい分配係数をもつ産物に変接されなければならない。本明暗等中で使用する「可溶性」という用語は、接合体が液体中に、移ったは一般のでは、変更の接合体を振的気位に運搬される数流体中に、移りな程度に溶解し、得るという意味である。一般に、投与は静脈内は流動脈内は流体である。一般に、投与は静脈内は流動脈内は流体である。一般に、投与は静脈内は流動脈内は流体である。一般に、投与は静脈内は流動脈内は流体である。一般に、投与は静脈内は流動脈内は流体である。一般に、投与は静脈内は流動脈内は流体である。一般に、投与は静脈内は流動脈内は流体を持ち、比較的容易に血管壁を通過して低温はい。

もちろん、種的部位が循環系中にある、心臓画像化または動態で化プラークの歯を化もしくは治療等の場合には、水溶性/ 脳溶性は、基質-薬剤接合体が酵素によって切断されて、薬的 部位により行道に分配する重物生することに伴う血清可溶性の低下はどには重要ではない。本発明のターゲティング振携を特徴づけるものは、まさに放棄剤からのこのような分配であって、一旦、基質ー度剤接合体がターゲティング抗体ー解素接合体の酵素成分によって作用されると、その薬剤は、蒸賞ー酵素接合体が酵素のない場合に集積するよりもかなり大量様の部位に集積する。そのように異剤の切り難しが行なわれることである。

これについては、いくつかの一般的な例や、様々の種類についてのさらに詳細な説明に思らしてみれば、さらに分かりやすいであろう。

本発明の基質=薬剤接合体の一般的な製造方法は、少なくとも1首の治療剤または診断剤を基質に共育的に結合させることを包含する。

抗腫瘍療法に有用な、ある種の細胞傷害性薬剤は、比較的血液に不存である。非接合体のものにはまったく有毒であるものもあるが、接合体に変換すると考性が相当に減少する。比較的腫液性の薬剤をより可溶性の接合体、例えばグルクロニドに変換することは、血清の水相に対するその溶解性を増し、静脈、動脈、毛細血管の細胞腫からの透過性を高め、腫瘍を取りまく

# 特表平5-501543 (10)

研想間後への到途を向上させる。実際、ある種の有毒物質、例 えば芳香族もしくは指達式アルコール類、チオール類、フェノ ール類、アミン類のような物質を肝臓においてグルクロニド類 に変換することが、それらの物質に対する生体の解毒法であり、 それによってまた尿中に排泄しやすくもなる。

基剤はグルクロン酸に結合され、グルクロニドを形成し、これが接合体を溶解する。結合は、通常、薬剤のヒドロキシル基、チオール基またはアミン基に対して行なわれ、このグルクロン酸のアルデヒド炭素と、アセタール、チオアセタール、アミノアセタールを形成する。この接合体は、種的部位において、抗体一群素接合体の酵素成分である酵素グルクロニダーゼによって切断される。次に、この遊離剤剤は細胞間液にほとんど不溶になり、危囲の細胞の細胞腫に付着し易くなり、その抗体一群素接合体局在部位において細胞傷害性作用を発揮する。

このようなグルクロニド耳を類裂する一つの方法は、哺乳環例えばウシ、ヤギ、ウマ、または、重長耳に、数薬剤を注入することである。薬剤のあるものは、動物の肝臓でグルクロニド質に変換され、この薬剤ーグルクロニド接合体は尿中に併泄される。この薬剤は、肝動除または門脈からの、肝臓ポンプによ

る健慢な静原内点層で投与されることが好ましい。次に、尿の 解集と、グルクコニド染合体の抽出は、例えばイオン交換ク ロマトグラフィーによって実施できる。また、別法として、 UDPーグルクロン酸を放棄剤と反応させ、次に、グルクロニ ドを反応混合物から単離するやり方がある。この反応は、哺乳 類肝臓の小胞体から単離した酵素の触媒下に実施できる、およ び/または、この反応は、その小胞体の抽出物もしくはホモジ ホートの存在下に実施することができる。

そのような基質に変換できる抗腫瘍剤の一種類が、エピルピシンすなわちドキソルピシンの4°ーエピマーであるが、これは、アントラサイクリングリコシドであり、ヒトβーローグルクロニダーゼ(Arcanope、Cancer leil、 (5:5995、1985)の基質であることが判明している。それより基性基の少ないその他の類様体がはさらに顕落性が高くなることが期待され、このような方法にはずっと大きな政績が見込まれる。その他の薬剤、おか常化合物、または、芳香族もしくは顕現式アルコール、チオール、アミノ基を持つキレート剤も、このような接合体形成の機補となる。

甚貫一裏刺接合体の別の意類は、ポリマー主題に沿って断観

このように使用されるボリマーの例としては、例えば、ボリオール順、多糖類、ボリベブチド類などが挙げられる。多糖類の一例は、デキストラン、すなわちアルファーグリコンドであって、これは酵素デキストラナーゼで切断される。 診断剤または治療剤は、デキストランのヒドロキシル面に感受性を持つ反応 ある、例えば健無水物類、イソシアネート順、イソチオシアネート類などを含むように官能化することができる。あるいは、デキストランを、いくつかのやり方で、例えばアミノデキストランを表がよって誘導化することもできる。

アミノデキストラン(AD)担体を含む基質一葉前接合体の製造法は、通常、デキストランポリマー、有利には、約 10,000-100,000 の平均分子量(MW)、好ましくは約15,000の平均分子量を約つデキストランを開始物質とする。次に、このデキストランを開始物質とする。次に、このデキストランを開始物質とする。次に、このデキストランを開始物質とする。次に、このデキストランを開始物質とする。次に、このデキストランを開始物質とする。次に、このデキストランを開始物質とする。次に、このデキストランを開始的質とする。次に、このデキストランを開始的質とする。次に、このデキストランを開始的質とする。次に、このデキストランを開始的である。このであるがある。このでは、質分解性は関、例えば10,を用い常例法によって行なうのが包含がよい。

酸化剤の量は、MWが約48,808のデキストラン1個に対して、 約50-150、好ましくは100個のアルデヒド基が生成するように、同時にまた、他のMWデキストランに対してもほぼ 同じ割合のアルデヒド基が生成するように、調整するのが好都 合である。後にアミン器となるアルデヒド基の数が多くなるの は、資ポリマーがその後ポリリジンのような挙動をとり、同時 に酵素切断に対して抵抗性を示すために、不都合である。これ より数が少なくなると、裏剤、毒素、キレート剤、または、ホ ク素付加団子の負荷量が所質の値を下回ることになり、これは、 特に、酵素の代謝回転数が低い場合は不利である。

次に、この酸化デキストランを、ポリアミン、行ましくはジ

## 待表平5-501543 (11)

アミン、さらに行ましくはモノーもしくはポリーヒドロキシジアミンと反応させる。適当なアミンとしては、例えばエチレンジアミン、プロピレンジアミンもしくは関係のポリメチレンジアミン類、ジェチレントリアミンもしくは類似のポリアミン類、1、3ージアミノー2ーヒドロキシブロバンもしくはその他の類似のヒドロキシル化ジアミン類もしくはポリアミン類などが挙げられがる。アルデヒド基に対して、過剰なアミンを使用し、アルデヒド基のほとんど全てを、確実に、5:11!! 塩基(イミン)基に変換する。

得られた中間体の遠元安定化を、この Schill 塩高中間体を遠元剤、例えば Fis BH(、 His BH) CHなどと反応させて実施することができる。過剰の遺元剤を使用して、このイミン基のほとんと全てが、確実に、第二アミンに遠元されるようにし、また、未反応のアルデヒド基があれば、これをヒドロキシル基に確実に遠元する。得られた付加物はさらに、通常のふるい分けカラム中を通過させ、架構結合デキストランを除去して模製することができる。AD上に生じた第一アミノ基の数は、秤量したサンブルをトリニトロペンゼンスルフォン製と反応させ、420 nmでの光学密度を標準物質を用いて補正することにより推定

できる。この方法により、通常ほぼ完全に、アルデヒド基の計 算数が、AD上で第一アミン語に変換される。

あるいは、デキストランを通常法により誘導化し、アミン基を導入することもできる。例えば、異化シアンと反応させ、次に、ジアミンと反応させてもよい。

A D は、ある特定の裏剤、毒素、キレート剤、または、ホウ素付加因子の誘導体で、その活性形、好ましくはカルボキシル 芸活性化誘導体と反応させなければならない。この活性形は、 通常の手段、例えばジンクロヘキシルカルボジイミド (D C C) または水溶性のその変形体を用いて調整される。

メトトレキセート(MTX)が、本発明の接合体を製造する場合に用いられる食量的な強剤であるが、これは、本発明手類の一つを例示するのに用いられる。その他の薬剤、毒素、キレート剤、ホウ素付加因子に対しても、類似の手頭が適当な変更を加えて用いられるが、このような変更は、当業者には自明のものであろう。MTXの活性化は、DCCのような通常の任意のカルボキシル活性化試験で都合よく実施できる。必要であればその後で、Nーヒドロキシスクシンイミド(HOSu)と反応させ、活性化エステルを形成する。この反応は通常、複性、

非プロトン性強性、例えばジメチルフェルムアミド(DMF)、ジメチルスルフェキシド(DMSO)などの中で行なう。その他の活性化エステル、例えばアーニトロベンゾエートなども、混合観無水物と問様、使用することができる。DCC/HOSu活性化は穏やかであり、活性化MTXは、水溶液中でADと反応させることができるので好ましい。

ADに対する活性化MTXの割合は、AD上に存在するアミノ基の約半分が反応して、活性化MTXのカルボキシル基とアミド結合を形成する程度のものであることが好ましい。したがって、約100個のアミン基が、開始時MWが約(0.000のAD上にあるならば、この内の約50までが活性化MTXと反応しなければならない。約50:1 NTI:ADの比を用いるならば、通常、約25-50個のMTX分子を導入する。これより負荷を高くするのは難しく、これは、その不溶性が増すために、付加物が沈敵し始めるからである。

その他の選刺に用いられる応用例として、 5 ーフルオロウラシル (5・- P U) による負荷を挙げるなら、これは、 5 ーフルオロウリジンを、世水化物部分を例えば過ヨウ素酸塩を用いて 酸化し、この中間体をアミノデキストランと反応させ、さらに、 もう一つの例は、抗生物質マイトマイシンCと、その類様体から得られる。この分子は、アミン素と理状イミンを持つが、そのいずれかを、アルキル化活性化基例えばスクシンイミジルオキシオキショード酢酸、または、スルフォスクシンイミジルオキシ(4ーヨードアセチル)アミノベンソニート(スルフォーSIAB)と反応させることができる。次に、得られた中国体を用いて、アミノディストラン上のアミノ基をアルキル化する。別法とし

## 转表平5-501543 (12)

て、カルボキシル基を例えば無水コハク酸を用いて導入し、次に、例えばDCCを用いて活性化し、この活性化中間体は前記と同様に結合させる。

毒素、例えばアメリカヤマゴボウ抗ウィルス蛋白質(PAP) もしくは、リシン人能などは、グルタルアルデヒド組合によっ て、または、放蛋白質上の活性化カルボキシル基をアミノデキ ストラン上のアミンと反応させて、結合することができる。

上に挙げた特定例以外にも、薩痛細胞や、ヒトに感染して病気の原因となる強生物に対して細胞傷害性作用を持つ薬物や毒素の解説者、例えばメルク・インディックスなどに見ることができる。このような裏物はいずれも、この分野には見知の、ADとの意思される通常法によって、ADとに結合することができる。本発明に従えば、ある実物を複合体として、その環境の全身性副作用を軽減し、非接合素物の全身投与が受け入れられない場合でもその使用を認めることができる。例えば、MTXとシクロヘキシイミドは、全身的に投与した場合、毒性が強すぎることが多い。本発明に従うな

らば、芸質担体に結合されたこの環境のさらに多数分子を投与 しても、それは、全身性の毒性を緩和するばかりか、治療さえ 可能にする。

差質担体上への規則の負荷は溶解性(標的部位を浸す液体と、 御的細鉤、組織またはその他の構造、例えば動脈硬化プラーク、 フィビリン最血、ウィルス粒子、寄生生物などとの間の分配係 数)に、また、基質分子もしくはサブニニットを酵素切断して、 所望の治療作用を発揮するのに十分好適な無的への分配保数を もつ異物を含ませる効率に、放存するであろう。一般に、薬剤 をデキストラン上に負荷するのは、単語サブユニット対異形の 比が約3~約5となるようにするのが窺ましい。もっともこれ はそうするのが望ましいのであって、限定的な量ではない。英 刺分子の負荷が過大になると、酵素活性を阻害することがある。 これは、主に、基質接合体が酵素の活性化部位に結合するのを 坊げる立体障害によって起こる。食肉が過小であると、酵素切 断の結果として得られる薬剤の媒体溶解性低下が、十分に行な われないことがある。これは、異形(恐らく、まだ、2~3の グリコシドサブユニットがそれに結合している)の溶解性を低 下させるのに十分なほどの誰サブユニットが切断遊離される前

に、多籍型一選刺接合体の小部分が結合酵素から適れて拡散してしまうからである。すなわち、その強剤が周囲の液体から節合よく分配されて、裸的部位、例えば腫瘍細胞膜、細菌細胞質、 動脈硬化プラーク、または、フィブリン凝血などに集積するほど十分に、その溶解性が低下しないからである。毒素は、大型白質であることが多いために、異剤よりも負荷量を減らし得る。

放射性会質用のキレート割または磁気共鳴地強利も、この分野では、よく知られている。成型的なものは、エテレンジアミンテトラ酢酸(EDTA)およびのエテレントリアミンベンタ酢酸(DPTA)の誘導体である。これらは、通常、個量に割る。この同じ甚を用いて、キレート割をAD上のアミン基に結合する。あるいは、キレート割上のカルボキシル甚またはアミン基を結合させ、AD活性化をもたらすか、または、あら知の方法で行なうことができる。例えば、GI-II のキレート剤であるデフェロキラミンは避難アミン基を持つ。このアミン基は、オリンカーで活性化されて活性化カルボキシル、イソテオシアネートなどの基を含むこととなり、さらに、AD上のアミ

ンに結合する。キレート刺をADのアミンに結合させるその他の方法は、キレート刺の官能性に依るが、当業者には目明であるう。

本発明の一実施無様においては、基質一機刺接合体は多数の ホウ素原子を含むが、さらに好ましくはホウ素-10同位元素 に富む試露から顕製するのがよく、約96%ホウ素-10に富 むホウ素含有試異が市販されている。このような独合体は、中 性子活性化致射線が療法においてはきわめて有用である。なぜ

# 特表平5-501543 (13)

なら、これによって腫瘍的位または病果の位に十分な数のボウ素原子をもたらし、無中性子照射の原に類的組織にアルファ位子の治療量を提供することが可能になるからである。しかも、これは、点的組織に原在する抗体・酵素接合体の投与量度のパーセントが比較的低い場合例えば1-10%でも実現可能である。このような周在パーセントは、抗体・様的化理(actibe fytargeted species)にとってはそれほど珍しいことではない。

本発明のホウ素負荷基質接合体は、基質分子あたり多数のポロン原子を持つ。これは、通常、少なくとも約50から約14.00% 個、好ましくは約100から約2.00% 個である。繰り返すと、これらは、天然存在量20%のホウ素~10間位元素を含むもっと多数のホウ素原子を持つ接合体を使用する方がコスト的には有利であるが、好ましくは約96%のホウ素~10に質むものであることが望ましい。

甚買-薬剤接合体は、ホウ素を含まない部分、または、ホウ素とその他の有用な薪とを含む部分を備えるものであってもよい。このような基は例えば、核様、特に1-123、1-125、もしくは 1-131、または、機能集団例えばキレート剤、金属イオンを

含むキレート、暴利、毒素、発色団、発色原、盤光マーカーなどであり、これらはいずれも、その治療効果を増したり、ホウ素付加因子の付着および/またはクリアランスの監視を可能にしたり、補助的な治療作用を行なうものである。基質-要剤接合体には機能集団を取り込んでもよく、その主要目的は臨落性を増したり、ホウ素付加因子を含む酵素切断密物の水溶性を増らしたりすることにある。

このような接合体を作るにあたって、ホウ素のかご型化合物を用いると便利であるが、これは、比較的取扱いやすいこと、また、そのようなかご型化合物の各々が、5-12個のポロン原子を標的部位に選ぶことができることによる。当業者ならば、以下に始じる反応の多くについて、この分野における一般的な多考文献を知ることができるであろう。中でも、6っとも良く、もっとも包括的なのは、Wireliertier ら、'Polykedral Berrater'、(Detker, Bev Tork, 1958); Mretiertier 編、'Barra Hydride Chemistry'、(Academic Press, Hee York, 1975); Grimes, 'Carboracca'、(Academic Press, Hee York, 1975); Grimes, 'Carboracca'、(Academic Press, Hee York, 1977) である。上記文献には、複数のホウ素原子を含む有機関導体の合成という広範な主題範囲内で特定テーマについて豊富

な文献が含まれている。 Havthorae、アメリカ国特許出版第 「
(11、(36号、( 6-7-15 出版)にも詳細が載っており、この出版
を参照として、そのまま本明細書中に含めることにする。

*デキ*ストランヤアミノデキストランのようなアルファーグ リコシドに代わるものとして、カルポキシメチルセルロース (CMC) のようなペーターグリコシドがある。これはセルラ ーゼ酵素によって切断される。このCMCに診断剤または治療 剤を結合させる方法はデキストランの場合と同じであるが、そ の理由は、両方とも簡ポリマーであり、グリコシド結合の立体 化学が異なるだけだからである。CMCから付加的機能分子を 誘導することは、CMCをカルポジイミド型の箱合剤と反応さ せ、診断剤または治療剤上のアミン菌を用いてアミド結合を形 成させることによってもっとも行都会に達成されるであろう。 あるいは、グリコール切断は薬例えば過日ウ素酸塩で種中かに 酸化し、ポリマー兼上の複数の部位にアルデヒド基を形成させ、 次いでジアミンと反応させれば、様々な官能基と反応させるの に都合のよいアミノCMCを形成することができる。この酸化 CMCをアミンと結合し、水素化ホウ素による安定化を図るこ とも実施可能である。展剤をCMCに結合させるその他の手段

については、当業者には自明であろう。

ポリマー基質におけるさらにもう一つの皮形体は、酵素で切 断されないが、酵素の基質となるオリゴマーの短いリンカーセ グメントを有し、かつ、薬剤、キシート剤、ホウ素付加因子、 類似の診断剤もしくは治療剤を育する、ポリマーである。一つ の例として、ポリピニールアルコールを、複数の短いオリゴサ ッカライド何えば短いデキストランヤセルロースオリゴマー (これらは、列えば5-50個、好ましくは5-20個のグリ コシドサブニニットからなる。) 用の担体として用いることも できる。ポリピニールアルコールを、例えば異化シアンでアミ ノ化し、次いでクテミン暗合してもよい。オリゴサッカライド は、例えば過ヨウ素酸塩で穏中かに酸化し、アミン化ポリマー で舞合して Stail は番結合を形成し、これを好ましくはさら に、水素化ホウ素道元によって安定化させる。次に、得られた オリゴマー給合ポリマーを、デキストランポリマーやセルロー スポリマーについて前述したように毎くアミン化してもよいし、 または、そうでなければ温常の方法で官的化し、各オリゴマー リンカー上に少なくとも2個、行ましくは約2-5個のアミン 基を結合させる。次に、平均約1-3個の展別分子、キレート

刺、ホウ素付加因子、その他の薬剤をこのオリゴマーの各々に 結合させる。

他にもたくさんの変形体が考えられることは自明であろう。 軽く酸化されたデキストランオリゴマーリンカーをアミン化ポリマーおよび薬剤もしくはその他の異剤に結合することは同時 に行なってもよいし、連続的に行なってもよいが、その後に安 定化する。薬剤上の他の官能基を用いて、オリゴマーに結合し てもよいし、また、その他の官能基を用いてオリゴマーをポリ マー担体に結合させてもよい。

アクリル酸ポリマーを用いてもよいが、この場合、アクリル酸カルポキシルをカルボジイミドで活性化することによって形成されたアミド結合により、アミノデキストランオリゴマーをのポリマーに結合させる。ポリペプチドを用いてもよく、この場合、担体上のカルポキシルまたはアミン残器によりゴマーリンカーを結合させる。オリゴサッカライドリンカーの代わりに、狙いポリエステルもしくはリゴペプチドリンカーを用いてもよく、この場合、そのリンカーを切断するエステラーゼもしくはペプチダーゼ酵素を含有させる。当業者ならば、本発明の広範な範囲内に含まれ、かつ、適常の合政法によって類似て

になる」ほど十分に刺ぎ取り、それによって、このものは腫瘍 細胞に接着し、この結合ポリリジンは、診断剤または治療剤を 結合しているので、この腫瘍細胞に作用し、その間像化または 細胞障害性治療を可能にする。

高度にアミノ化したアミノデキストランをボリリジンカーで置換してもよい。このは、ボリリジン同様、細胞と下での他のボリベブチド、まで他の超難に対して「ねばつく」。その他のボリベブチド、または、高度にアミノ化したボリマーも、同様に担体できる。実際に、アミノ化は、負荷した担体の機能にとかできる。ないの表合体から行動を合な分配をもたらすることにはか何で、ない。などなら、ある担体を入分配をもたらする。ないが何で、からないの分子を可溶化するだけで、マスクテを可溶化するだけで、マスクテを可溶化するだけで、マスクテムには、からである。すなわち、海の大可溶性の数字をである。すなわち、海の大可溶性の数字技体中で容易に電量するが、根的部位を表す技体中では、数量分子が技体一群素接合体に動所する静含の作用により、銀路性となる、そのように可溶されることにより、銀路性となる、そのように対することにより、銀路性となる、そのように対することにより、銀路性となる、そのように可溶されることにより、銀路性となる、

る他の変形体を予見できるであろう。

さらに別のアプローチは、次のような担体ポリマーを用いる ことである。すなわち、蒸剤、キレート剤、ホウ素付加因子は たはその他の裏剤を保持し、かつ、未各飾の形では、標的に対 し強い指向性を持つが、その後結合による修飾受けて、基質分 子を可給化し、その分子はターゲティング酵素によって切断さ れる、ポリマーである。このような芸質-粟剤接合体に異する 別種の一例はポリリジンであり、そこに、複数の放射性企業も しくは常世性金属キレート前、カルボランまたはMTX分子を 給合させたものである。次に、この包体接合体を、複数の類い デキストランオリゴマーと、例えば Still 塩基形成によって 結合し、軽く酸化されたデキストランを形成し、水素化やウ素 安定化を行う(もしキレート刺が担体に結合されているならば、 その後、放射性同位元素もしくは常避性イオンを負荷する)。 これを、ポリリジンの溶解性を増し(「粘着性」を減らし)、 それを血清中で連接しやすいように、また、毛細智度を連進し やすいようにする比率で行なう。縁的部位、例えばある異様に おいて、局在する抗腫療抗体ーデキストラナーゼ接合体は、こ のポリリジンからデキストラン被覆を、それが再び「ねばねば

行なわれる。

食荷された担体ポリマーの、「被覆性」可溶化基質基またはオリゴマーに対する割合は、傾的部位の性質や成分の特性によって異なる。もしポリリジンもしくはそれに相当する機能をもつ等価物を担体として用いる場合、オリゴデキストランによる被覆は、重量で約1:10から約10:1のデキストラン:ポリリジンの割合で、好ましくは約1:1から約10:1の割合で行なうのが有利である。一つの例は、MW約1.500ダルトンのポリリジンで、これを、それぞれMW的15.060 ダルトンの約3-7個のデキストランオリゴマーで被覆したものである。

例えば、Felterberg、アメリカ国特許等(1.654、146 号に阿示されている通り、接合体と複合体形成してマクコファージや組内安系による放接合体の取り込み速度が増進するように第二の抗体を使用することによって、診断期または治療剤が局在もしくは付着するのに十分な時間の経過した後に、抗体一醇素接合体および/または基質一醇素接合体のクリアランスを加速することができるなら好都合であろう。このような第二の抗体クリアランスのための最適時間は、そのいずれかの接合体上の標準

# 

の助けを告りて罰定でき、これによって、様的部位における抗 体一群素接合体の局在の程度、および/または、様的部位にお ける複割付着の程度、および、非ターゲティング接合体の生体 内分布が監視できる。

試棄は、ヒトの治療および診断用に、2世の注射製剤(ini)
inicclable prepara(ini) として供給されると舒都合である。
第1の注射製剤は酵素に結合された抗体もしくは抗体フラグメントの有効量を、医薬的に受容可能な注射用ベヒクルに、好ましくは、生理的p H と濃度を持つ燐酸緩衝生食液(P B S)に格解させたものである。第2の注射製剤は、少なくとも1種の診断剤もしくは治療剤に結合された可溶性萎黄の有効量を、医薬的に受容可能な注射用ベヒクル(一般的には、第1の製剤に使用されるものと同じもの)に溶解させたものである。この注射製剤は、特にヒトへの使用を意図したものである場合、波面性のものであるのが好ましい。

試薬はまた、2個の連当な容器を用い、根的部位への抗体ターゲティングのための治療用もしく診断用キットとして供給されると好都合である。第1の容器は、酵素に共有的に結合した 抗体または抗体フラグメントの有効量を含む。第2の容器は、 少なくとも1種の治療剤もしくは診断剤に結合した可溶性基質の有効量を含む。試験は、保存安定性を延ばすために液結乾燥してもよいし、または、溶液の形で、必要に応じて通例の保存剤、安定化剤などを含ませて供給してもよい。このようなキットに入れるその他の任意成分としては、通常、パッファー、保験試薬、放射性同位元素、常磁性化合物、クリアランス助長のための第2の抗体、通常の注射筒、カラム、液などがある。

本発明の方法は、通常、非経口的注入によって実施される。 様々の非経口注入、例えば、体腔内(例えば、腹腔内)、静注、 動注、胸膜内、硬膜内、筋注、リンパ管内、局所動注、局所衡 巣内、皮下、カテーテル灌旋などであるが、これらに限定され ない。

癌の面像化および/または治療としては、静注、助注、胸膜内投与が、通常、肺、胸、白血球癌に使用される。腹腔内投与は、卵巣腫瘍に升部合である。硬膜内投与は、脳腫瘍や白血飼に有利である。皮下投与は、ホジキン類、リンフォーマ、肺癌に有利である。カテーテル灌流は、肺や胸部の転移癌、肝臓の芽細胞癌に有効である。病媒内投与は、肺や胸部の病薬に有効である。

上記は、本発明の抗体一群素接合体および基質一治療剤もいくは診断剤接合体を投与する場合の一般的方法を例示したものである。 2 間の異なる接合体の投与法は、両接合体のクリアランス経路と生体内分布は一般に異なるために、同じでなくてもよいことは了知されるであろう。例えば、抗体一群素接合体の健康内投与は、卵巣腫瘍を裸的にするには有利であるが、個像化のためには、放射性同位元素一基質接合体を静注投与するのが望ましい。なぜなら、後者の場合、付着速度をコントロールしやすいし、また、クリアランス速度を監視しやすいからである。

抗体一醇素接合体は一般に、PBSに、野ましくは、特にとトに使用する場合には、試験故に溶解した水溶液として投与される。抗体一醇素接合体的 50 μ 2 ~的 50 μ 2 の投与単位を、単回投与もしくは分割投与で投与するのが呼吸合である。もっとも、これより少ない投与量または多い投与量でも、特定の症例に対しては適正であり得る。次のような場合には、用量を減らしたり、および/または、他の動物理からの抗体および/または低アシルギー性抗体を用いることが必要になることがある。すなわち、特に治療のために患者の感受性を下げたり、特に

治療処方として、または、さらにそれに加えて診断法のために、 強り返し投与が必要な場合である。このような注意的処理が必 要な場合の指針としては、ヒト抗マウス抗体(HAMA)産生 の増加がある。これは、イムノアッセーを用いて定量できる。

「g G 抗体が振り色位に局在し、その哺乳類の循環系から実質的に除去され、基質~異利接合体投与の政勢が整うまでには、通常、約2から14日、好ましくは5から14日かかる。
「(il) 2 および「(i)') 2 抗体フラグメントの対応の局在化およびクリアランス時間は、約2から7日、好ましくは4から7日であり、また、「ib および 「ib' 抗体フラグメントにおいては、約1から3日、好ましくは3日である。その他の抗体は、振り部位に局在するのに別の時間枠を必要とするかもしれない。また、上記の時間枠も、接合された酵素の存在の影響を受けることがあるかもしれない。ここでも付記するが、抗体一酵素接合体を環境すれば、それによって、局在化およびクリアランスを整理することができる。

(g G は、音通、肝臓で代謝され、個かに消化系で代謝される。 『(s b) 』 および!(s b')』 は、音通、主に腎臓で代謝されるが、肝臓でも、消化系でも代謝される。『s b および『s b' は、管

## 特表平5-501543 (16)

速、主に脊髄で代謝されるが、肝臓でも、消化系でも代謝される。 る。

通常、蒸賞一牌書接合体の投与前には、抗体一群素接合体投与量の、少なくとも約6.0001%が積的郵位に形在していなければならない。この接合体のターゲティング効率が高ければ高いほど、このパーセントが高くなり、低い投与量を与えればよいことになる。

このことから、抗体・酵素接合体有効量とは、その接合体を 個的部位の抗原にターゲティングするのに十分な量であって、 それによって十分な量の酵素を結合させ、それによって十分な 量の可溶性蒸買ー薬剤接合体を重物に変換し、その結果、薬剤 の診断もしくは治療に有効な量の容積を標的部位にもたらすよ うな量である。

基質・治療剤または診断剤接合体は、一般に、PBS中の水溶液として投与される。この場合も、ヒトへの使用を意図する場合は、減難液とする。基質・薬剤接合体は、抗体・酵素接合体が傾的部位に局在し、哺乳類の循環系から実質的に除去されるのに十分な時間が経過して後、投与される。

脱中性子活性化治療用に、ホウ素付加因子負荷担体の整合体

を用いる場合も、通常、同様にして行なう。すなわち、非ターゲティング部位 - 展剤接合体が除去されるのを持って、始めて中性子風射を実施するのが行道である。このようなクリアランスは、例えば、アメリカ国特許第 1.614.816号からも分かるように、第2の抗体を用いることによって加速することができる。基質 - 選剤接合体の有効量とは、その裏剤の有効量を振り部位に送過するのに十分な量であり、また、基質が貯粛によってある形の屋物に変換され、その産物を振り部位に審積させるような基質量である。治療剤または診断剤の有効量とは、標的部

位の治療、診断に十分な量である。

もしシンチグラフ随便を実施する場合には、蒸賞一選判接合体は、蒸賞に結合した放射標識者を含むだろう。これは、放射性金属のキレートでも、重接ヨー素化もしくは金属化した化合物であってもよい。適当なガンマ放射間位元素としては、1-11 1. 1-121、1t-15m、1a-111、6a-61 が挙げられる。抗体は標的部位の抗原に結合するものであり、酵素は蒸質一層刺接合体をある重物に変換するものであり、酵素は蒸質一層刺接合体をある重物に変換するものであるが、その座物は、固像化を可能にするほど十分な量様的部位に替換するものである。一旦、十分な関位元素が積的部位に付着したならば、走査を、過興の平

国型ガンマカメラおよび/またはSPECTガンマカメラのいずれかによって行うか、あるいは、外部的もしくは内部的に使用される手動操作型ガンマブローブによって実施し、健康、感染の生物学的微小位置、心筋梗害、動源硬化プラーク、または、その他の想的部位の位置を特定する。通常、シンチグラムは、1個以上のウィンドクを持つガンマ画像カメラによって撮影する。これは、50-100を持つガンマ画像カメラに出いられる。高エネルギーペータもしくはポジトロン放射を伴う放射性同位元素を用いる場合、適当な検出器を考えた面像カメラを使用しなければならない。これらはすべて、この分野においては通例のことである。

一例として、ポリリジンオリゴマーを、スクレンイミジルP ~イソチオシアネートペンソエートリンカー(アメリカ国特許 第(1,180、328号)を用いて、複数のアミノメチルーDTPAキ 化・ト剤に結合させ、次に得られた化合物を、種やかに酸化さ 複数のデキストランオリゴマーと反応させ、次にそれを、水素 化ホウ素で安定化させる。重者、例えば癌重者に、抗腫瘍抗体 とデキストラナーゼ酵素との接合体を注入し、その接合体の局 在と、非ターゲティング接合体のクリアランスのために7日を かける。次に、この基質ーキレート刺換合体を、PBS中のろ 造蔵圏インジウムー111イオンを用いて荷電し、患者に注入 する。根盤の蓄積は、約3時間以内に観察され、バックグラン ド原態のクリアランスは、約12-24時間でほぼ完了したの で、この時点で関係化を実施する。

# 特表平5-501543 (17)

回復、逆転一回復の各方式や、その他の種々の強力にT<sub>1</sub> 依存性もしくはT<sub>2</sub> 依存性の固律技術、異物を溶解もしくは無過する溶媒の組成、によって異なる。これらの因子およびその相対的重要性は、本分野においては既知のものである。例えば、Fylett、Scientific American、<u>245</u>: Th(1112)、 horeら、 Am.

J. 1141et., 1(1:120) (1987)を参照せよ。

MRI 面像増強に有効な化合物の例としては、常磁性 G4 (111)、Ex (111)、Dy (111)、Px (111)、Px (117)、Mx (11)、Cx (111)、Cx (111)、Px (111)、Mx (11)、Mx (111)、Dy (111)、Ex (111)、Cx (111)、Rx (111)、Tx (111)、Ex び Y (11) イオンもしくは基(例えば、ニトロキシド類)が挙げられる。これらは、イオン用の常磁性イオンキレート利、または、基付加因子 (1xxi) cx 1 x 4 cix c 1x ) 用のリンカーを担持する基質に結合される。磁気共鳴画像増強剤は、通常用いられ、患者の安全性、装置の設計に抵験しない磁場強度において、外部カメラによって検出できるほど十分な量として存在しなければならない。このような顕物に対する条件は、本分野においてはならない。このような顕物に対する条件は、本分野においては、溶媒中の水分子に対して作用するものについてよく知られており、件に、 fytx 11 (上掲) および Roage ら (上掲) に関示さ

祖気共鳴面像(MRI)においても、シンチグラフィーに用いたものと同じ方法が用いられる。前の例では、高コントラストのMRI増強を実現するためには、多数の常磁性イオンを提的部位に接送するのが望ましいので、ポリリジンに多量のキレート報を負荷し、比較的大量の抗体・酵素製合体と基質・キレート接合体を投与し、これによって、高濃度の常磁性イオンを構めるがには無される

本発明の治療法は、放射性同位元素、例えば?-10もしくは1-131 (これは局解化と治療の両方に用いることができるが、投与量に依存する)の治療有効量を、または、毎用にアドリアマイシン、感染用にゲンタマイシンなどの蔑 刻を、または、ポリー1 Cのような免疫 西節物質を、または、アメリカヤマゴボウ由来ミトゲンのような生物毒素を、基質に結合し、その裏別の治療法はまた、1 便以上のホウ素ー1 0 付加図子を基質に結合し、一旦このホウ素-1 0 が振的部位、例えば関係に付着したならば、外部から熱中性子照射をこの腫瘍に拡し、その無細胞を破壊することによっても実現することができる。ホウ素-1 0 接合体には、放射性間位元素キレートで保険

してもよい。こうすれば、十分なホウ素付加因子が概的部位に 配在したこと、および、非ターゲティングホウ素-10のほと んど全てが循環系を離脱したことを、中性子照射の前に、確か めることができる。

基度一度対接合体の用量単位は、多くの因子に左右されるが、その因子のそれぞれを、用量別定性(dosingt(ric)が最適値を示すように、比較的単純なやり方で定量することができる。最初の用量測定に当たっては、放射振器質一高利接合体(もし薬剤そのものが放射性同位元素でない場合)を用いて、標的部位における薬剤の付着量、付着適度、クリアランス適度、非ターゲティング接合体の生体内分布を定量するのが便利である。標的部位に局在する酵素の量を推定するのに、振識抗体一酵素接合体を用いるのも、用量測定値分析にとって育効である。

一般には先ず動物モデルを用いて用量剤定試験を実施し、ついで可能ならば、一連の臨床試験を実施する必要がある。これは、基質-異剤接合体の至適用量を、部位の至近性 (settlib) ility) 、投与法、酵素の代謝回転数、部位に対する・ 週間の所望用量、非ターゲティング (Lot-latistic) 接合体のクリアランス速度の関数として、知るためである。この関係は予 関がつくし、また、至進化のための方法も、臨床駅の日常技術 の範囲内にある。

これ以上相部にわたって説明しなくとも、当業者であれば、 前述の説明を用いて、本発明を十分に利用することは可能であ ると考えられる。したがって、下記の個々の好ましい具体例は 単に例示として显示されるものであって、いかなる意味でも本 関示のその他の部分に対して限定的に作用するものではない。 下記の実施例では、温度はすべて、補正無しの摂氏でで表した ものであり、また、特に断わらない限り、部およびパーセント はすべて重量に基づくものである。

#### 实施例1

#### メトトレキセート/アミノデキストラン接合体の質製

#### (a)メトトレキセートの苦生化

乾燥した皮芯点に、1 m 1 の無水 D M F に 体解した 45. 4m4の メトトシキセート (0.1 mm nl, 5igma) を、注射器で入れた。 1550 μ 1 の無水 D M F に 体解した N ~ とドロキシスクシンイミ ド (23 mg. 8. 2 mm nl, 5igma) と、750 μ l の無水 D M F に 体解 した 1、3 - ジシクロヘキシルカルポジイミド (41.5 mg. 8. 2 mm nl, 5igma) をさらに 添加した。 反応混合物を、 格所下、 室

# 特表平5-501543 (18)

進で、18時間、無水条件下に選择した。白色沈麗を遠心し、 透明溶液を密を理に入れ、-20℃で保存した。

(b) アミノデキストランとの反応

アミノデキストラン(10mg、 2.5 x 10 tmol)を、2 m 1 の P B S, p H 7. 2 に 溶解した。 活性化 M T X (125 x 10 tmol)を徐々に加えた。 溶液を、 気温で、 5 時間複拌し、 セファデックス G - 2 5 カラムで精製した。 ポイドポリュームを集め、 さらに、反応パッファーに対して選折した。 凍結乾燥後、 2. 1 m g の生成物を得た(収率 2 1 %)。 メトトレキセートの取り込み量は、 3 7 0 n m での吸収により、 3 8 メトトレキセートノデキストランであると決定された。

#### 実施例2

#### キシート制ーポリリジン/デキストラン接合体の調製

ポリリジン(MW15.000)を、このポリリジンに平均5個の DTPAを結合させるに十分な量の、アミノメチルーDTPA のスクシンイミジルローイソチオシアネートベンゾエート誘導 体質(スクシンイミジルベンゾエートが、チオウレア結合によ り、DTPAに結合したもの)と反応させる。得られた生成物 を、1個のデキストラン当り約2個のアルデヒド基を生ずるの

り、水素化ホウ素により安定化する。この接合体は、温度法により、I-131によって放射構織することができる。

(B)上尼Aと同様にして、抗白血染!g G をグルクロニダーゼ (牛肝臓由来、 Poithingon) に結合する。

#### 実施例5

#### 群癌の治療

古都の小細胞癌を持つヒト患者に、PBSに溶解した抗 CEA 1gG/デキストラナーゼ接合体 3mgを含む、繊菌性、 発無性物質非含有溶液を静注した。この溶液は、この実施例 4 (A)にしたがって面製され、I-131で標識されている。 5日後、接合体は節に十分局在し、患者の循環系からはほとん ど除去された。これは、毎日、シンチグラフィー走壺を行って 確認した。

MTX/アミノデキストランの、返居、発熱性物質非含育 PBS溶液(実施例1に準じて調製し、当該接合体 51mg を含む)を、次の4日間毎日静注した。その後1-123-抗 CEA 11を用いる放射免疫検出により、顕著が有意に減少し ていることが分かった。 に十分な程度に適当ウ素酸塩であらかじめ軽く酸化したデキストランオリゴマー (MW 1,500) と反応させる。この反応を、ポリリジンーDTPA上に約3-5個のデキストラン単位を負荷するのに十分な量で行なう。さらに、水素化ホウ素で安定化し、5ckitf塩基結合と秩序アルデヒド基を還元する。

#### 実施例3

## エピルピシン-グルクロニド接合体の賃製

エピルピシンを、数道間に亘って、ウマに静注する。尿を集め、尿をイオン交換クロマトグラフィーにかけてエピルピシン・グルクロニドを単離し、さらに、カラムクロマトグラフィーおよび/またはHPLCによって特製する。

#### 实施例 4

#### 抗体一群素接合体の顕製

(A)実質的に単一結合(nencentingsted)した酵素一抗体 質製物は、次のようにして調製される。すなわち、抗CEA IgGの炭水化物部分を過ヨウ素酸塩で穏やかに酸化し、次 に、この酸化IgGをデキストラナーゼ(Pinicilling 異由来、 Verthington Sinchenical Corp., Freekeld, NJ)の希釈液に 接触させて抗体・酵素接合体を生成し、次に、これを、通例通

#### 実施例 6

#### リンパ質の治療

リンパ屋を思うヒト思者に、抗リンパ屋18G~グルクロニダーゼ接合体 5m(を含有する誠園、発熱性物質非含有PBS溶液を静注した。この接合体は、実施例4(b)にしたがって類型され、1-131で複雑されている。ガンマ母変によって決定されるように、9日後、この接合体は、標的部位に十分局在し、循環系からほとんど除去されていた。

次に、患者に、10mgのエピルピシン・グルクロニドを含む、誠態、発熱性物質非含有PBS溶液を静生した。この溶液は、実施例3にしたがって顕製されたものであり、また静能は、次の4日間毎日行なった。その後、放射免疫検出により、リンパ理は有寒に減少していることが分かった。

#### 实施例7

#### 随事放射免疫换出

直腸癌のヒト患者に、抗CEA-IgG/デキストラナーゼ 並合体5mgを含む、滋園、発熱性物質非含有PBS溶液を野 注した。この接合体は、実施例4(A)に従って顕製された。 7日後、患者に、 1m-111 保臓ポリジン-DTPA/デキスト

## **猪丧平5-501543 (19)**

海液を静注した。この接合体は実施例2に従って質髪され、 ルー ことなしに、本発明に様々な変更や毎正を加えて各種の用法、 使において、直傷部位に、十分量の放射同位元素の菩技が見ら nt.

#### 実施例 8

#### 癌のMRI面像化

上行結構直導のヒト患者に、抗CEA-1gGノデキストラ ナーゼ接合体 5mmを含む、減菌、発熱性物質非含有PBS溶液 を静注した。この接合体は、実施例4(A)に従って顕製され た。7日後、息者に、44(111) 負荷ポリリジン-DTPA/デ キスラン接合体 50 kmgを含む、減額、発熱性物質非合有PBS それは周囲の組織と十分に区別された。

前記の実施例において用いられた、一般的、特定的に記載さ れた本発明の反応対および/または操作条件を直接して繰り返 しても、同様の成績を収めることができた。

前記の記載事項から、当業者であれば、本発明の本質的な特

条件に合うように変えることは可能である。

#### 補正書の写し(翻訳文)提出書(特許法第 184条の 1)

平成4年6月1:1日

週

特許庁長官

1. 特許出頭の表示 PCT/US 89/05441

2. 発明の名称 診断薬または治療薬の抗体ターゲティング

3. 特許出顧人

住 所 アメリカ合衆国、ニュー・ジャージイ・07860、ウオーレン、 シイー・エヌ・4918、マウント・ペテル・コード・150

名 称 イムノメディックス・インコーポレイテッド

4. 代 建 人 東京都新宿区新宿 1丁目 1番14号 山田ビル (鄭便香号 160) 電話 (03) 2354-8523 (8200)

(ほか4名)

5. 特正書の提出年月日 1991年10月3日

6. 類附書類の目録

(1)特正書の翻訳文 - 4. 5. 15 西亚比如至

13

- 替断剤または治療剤を覆的部位にターゲティングする方 法であって、
- (a)様的部位に局在させるために、かつ、前記部位に酵素 活性を提供するために有効な量の抗体一醇素接合体を轉乳動物 に非疑口的に注入する段階、但し、前配抗体は標的部位に存在 する少なくとも1つの抗原と反応性である、並びに、
- ( b ) 前記抗体 酵素接合体が標的部位に局在し、かつ、モ の哺乳動物の循環系から異質的に除去されるのに十分な時間が 経過した後、前記部位に付着するのに十分な量の可溶性基質ー 薬剤接合体を前記着乳動物に非疑口的に注入する段階、但し、 前記技合体は前記事業によって変換されて少なくとも1個の意 断剤または治療剤を含む虚物を形成することが可能であり、肌 記載物は前配律的部位に書養して有効な治療または診断を可能 となし、また、前記裏質-異剤接合体は、少なくとも1つの前 記録新剤または治療剤に結合した、前距酵素の基質を含む、

ここに、前記部秀および、前記基實~萨索接合体に関して 同様の哲性を持つ酵素のいずれもが、前記哺乳動物において、

## 特表平5-501543 (20)

前記基實-薬剤接合体の投与経路または生体内分布経路に沿う 非核的磁位に、前記薬剤のターゲティングおよび審積を妨げる 量では内在しない。

前記段階を包含することを特徴とする方法。

- 2. 前記抗体-酵素接合体中の抗体が、腫瘍、感染もしくは 等生病果、フィブリン凝血、心筋梗塞、助原硬化プラーク、非 癌性細胞の扭傷関連部位、または、傷害を受けた正常細胞の損 傷間連節位によって産生されるかまたはそれらに関連する抗原 に特異的に結合する、情求項1に記載の方法。
- 3. 前記抗体一群素接合体中の前配群素が、プロテアーゼ、 グリコシダーゼ、グルクロニダーゼ、または、エステラーゼで ある、請求項1に記載の方法。
- 4. 前記酵素が、デキストラナーゼ、セルラーゼ、または、 グルクロニダーゼである、請求項 3 に記載の方法。
- 5. 前記英利が診断刑である、請求項1に記載の方法。
- 6. 前記集制が、 50-500 EtV エネルギー駐団で放射するガンマー放射性の放射性固位元素である、請求項5に記載の方法。7. 前記果剤が、磁気共鳴面像増強用の常選性イオンである、請求項5に記載の方法。

- 8. 前記異剤が治療剤である、調水項1に記載の方法。
- 9. 前記資利が、ベーターもしくはアルファー放射性の放射 性間位元素、強物、毒素、ホウ素付加因子、血管拡張剤、サイ トカイン、光増感剤、または、放射維増感剤である、請求項 8 に記載の方法。
- 10. 前記非経口注入が、体腔内、野駅内、助駅内、腹腔内、 硬膜内、リンパ管内、筋肉内、肩巣内、皮下、または、カテー テル産放経路によって実施される、請求項1に記載の方法。
- 11. 前記基質が低分子量化合物である、精水項1に記載の方法。
- 12、 前記基質が前記英莉のグルクロニド接合体である、請求項11に記載の方法。
- 13. 前記基質がポリマーである、請求項1に記載の方法。 14. 前記基質が、デキストラン、アミノデキストラン、カルポキシメチルセルロース、または、ポリペプチドである、請求項13に記載の方法。
- 15. 前記酵素が、デキストラナーゼまたはセルラーゼであ り、ここに、前記基質-運剤接合体が、非基質性アミノデキストランまたはポリリジン担体を含み、この担体に、少なくとも

# 1 つの前記葉別分子またはイオンが結合されており、さらに、 この担体が、前記酵素の基質である少なくとも1 つの可溶性デ キストランまたはカルボキシメチルセルロースマリゴマーに結 合されている、請求項13に記載の方法。

- 16. 前記基度-展剤接合体が非基質性ポリマーを含み、このポリマーに、少なくとも1つの基質オリゴマーが結合され、このオリゴマーに、少なくとも1つの前記薬剤分子またはイオンが結合されている、請求項13に記載の方法。
- 17. 香理系からの抗体一群素接合体のクリアランスまたは 様的部位におけるその接合体の局在をモニターするために、前 足抗体一群素接合体がさらに、放射性両位元素もしくは磁気共 場面量増強剤に結合されているか、または結合のために改変さ れている、請求項1に配数の方法。
- 18. 荷理采からの基質ー提別接合体のクリアランスまたは 様的部位におけるその接合体の集積をモニターするために、削 記基質ー展新接合体がさらに、放射性同位元素、磁気共鳴画像 地強剤、または、その他の機器に結合されているか、または結 合のために改変されている、請求項1に記載の方法。
- 19. 前記哺乳動物がヒトである、請求項1に記載の方法。

- 20. 機的部位に治療剤または禁断剤をターゲティングするための、ヒトに使用するための二重滅菌注射製剤であって、
- (a) 医薬的に受容可能な減固注射用ベヒクル中に、標的部位に局在させるために、かつ、前記部位に酵素活性を提供するために有効な量の抗体一酵素接合体を含有する、第1の減固注射液、但し、前記抗体は標的部位の少なくとも1つの抗原と反応性である、並びに、
- (b) 別記部位に付着するのに有效な量の可溶性基質一実剤接合体を含有する第2の減固注射液、但し、前記接合体は削記解素によって変換されて少なくとも1つの診断剤または治療剤を含む或数を形成することが可能であり、初記基質一基系統合体は、少なくとも1つの診断剤または治療剤に結合した、削記解素および前記基質一解素接合体に関して同様の活性を持つ酵素のいずれるが、離乳動物において、前記表質一選剤接合体の投与経路または生体内分布経路に治う非視的部位に、前記展別のターゲティングおよび蓄積を妨げる量では内在せず、前記基質一選剤接合体は、医薬的に受容可能な減速性射用ベヒケルに溶解されている、前記第1及び第2の注射液を含むことを特徴とする製剤。
- 2.1. 最的部位に治療剤をたはは新剤をターゲティングする

# 特表平5-501543 (21)

ための、ヒトの診断または治療に使用するためのキットであっ

- (a)病的部位に悪在させるために、かつ、前記部位に酵素 活性を提供するために有効な量の抗体一群業接合体を含有する 第1の歳国容器、但し、訪記抗体は、その様的部位に存在する 少なくとも1つの抗原と反応性である、並びに、
- (b)前記部位に付着するのに存効な量の可熔性基質-薬剤 接合体を含有する第2の被固容器、但し、前記接合体は前記録 素によって変換されて少なくとも1つの診断列または治療剤を 合む産物を形成することが可能であり、前記基質-薬剤接合体 は、少なくとも1つの診断剤または治療剤に結合した、前犯罪 素の基質を含み、ここに、前記酵素および、前記基質~薬剤技 合体に関して同様の活性を持つ酵素のいずれもが、哺乳動物に おいて、前記基質~薬剤接合体の投与経路または生体内分布経 を妨げる量では内在しない。

| 路 に 治 う 非 棋 的 毎 位 に 、 前 記 薬 剤 の ク ー ゲ テ ィ ン グ お よ び 署 枝

前記第18よび第2の容器を含むことを特徴とするキット。 付加因子、莱彻、毒素、放射性面位元素、核磁気共鳴画像增进

剤、血管拡張剤、サイトカイン、放射線増脂剤、または、光増 息剤である、精衣項21に記載のチット。

- 2.3、 前記抗体-酢素接合体がさらに、放射性同位元素もし くは磁気共鳴圏産増強制に結合されているか、または結合のた めに改変されている、請求項21に記載のキット。
- 2.4. 前記甚貫-薬剤接合体がさらに、放射性間位元素、磁 気共鳴面像増強剤、または、その他の標識に結合されているか、 または結合のために改変されている、請求項21に配載のキッ
- 2.5. 政府(a)で提供される前記抗体-酵素接合体が、標 的部位に存在する前記抗策に対して特異的な第1の結合部位と、 酵素活性を妨害しない、前紀酵素上のエピトープに対して特異 的な第2の結合部位とをもつ二重特異性抗体もしくは抗体フラ グメントを含み、前記二世特異性抗体もしくは抗体フラグメン トが、前応第2の結合部位で前記酵素に非共有的に結合されて 前記抗体-酵素接合体を形成する、請求項1に記載の方法。 2.6. 裸的部位に治療剤または診断剤をターゲティングする ための、ヒトに使用するための滅菌注射製剤であって、
  - (a) 竪葉的に 受容可能 な滅菌注射用 ペヒクルに溶解された。

ターゲティングおよび酵素活性に有効な量の、請求項25記載 の抗体-酵素接合体を含有する第1の製置注射液、並びに、

- ( b ) 前記部位に付着するのに有効な量の可格性基質-薬剤 接合体を含有する第2の練園注射液、但し、前記接合体は前記 農業によって変換されて少なくとも1つの砂断剤または治療剤 を含む産物を形成することが可能であり、前配基質-藁剤摂合 体は、少なくとも1つの診断剤または治療剤に結合した、前記 酵素の基質を含み、ここに、前記酵素および、前記基質-酵素 接合体に関して同様の活性を持つ酵素のいずれもが、ヒトにお いて、前記基實-面刺接合体の投与経路または生体内分布経路。 に沿う非核的包位に、前記真剤のターゲティングおよび菩薩を 的ける量では内在せず、前記基質-薬剤接合体は、医薬的に受 容可能な武曹注射用ベヒクルに溶解されている、前記第1と第 2の注射液を含むことを特徴とする製剤。
- 2.7、 様的低位に治療刺または診断剤をターゲティングする ための、ヒトの診断または治療に使用するためのキットであっ τ,
- (a)ターゲティングおよび酵素活性に育効な量の、胃水項: 25記載の抗体一群常接合体を含有する第1の誠識容易、並び

- (b) 前記部位に付着するのに有効な量の可溶性基質-藻剤 接合体を含有する第2の波罩容器、但し、前記接合体は前記算 常によって変換されて少なくとも1つの診断剤または治療剤を 含む産物を形成することが可能であり、前記基實-薬剤接合体 は、少なくとも1つの計断期または治療剤に結合した、前紀除 素の基質を含み、ここに、前配酵素および、前配基質~薬剤接 合体に関して同様の活性を持つ酵素のいずれもが、ヒトにおい て、前記甚買-裏剤接合体の投与経路または生体内分布経路に 沿う非理的抵位に、前配薬剤のターゲティングおよび菩様を妨 げる量では内在しない、前記第1および第2の容易を含むこと を特徴とするキット。
- 28. 前記治療剤または診断剤が、少なくとも1つのホウ素 付加因子、强物、毒素、放射性同位元素、核磁気共鳴面負導致 剤、血管性摂剤、サイトカイン、放射線堆蔵剤、または、光増 患剤である、防水項27に記載のキット。
- 29. 診断剤または治療剤を裸的部位にターゲティングする 方法であって、
  - (主) 権的認位に存在する抗策に特異的な第1の結合部位と、

# 特表平5-501543 (22)

酵素に対して特異的な第2の結合部位とを持つ二重符具性抗体 または抗体フラグメントを提供する段階、

- (b) ターゲティングに有効な量の前記抗体をたは抗体フラ グメントを、哺乳動物に非経口的に注入する段階、
- (c)前記抗体または抗体フラグメントが振的部位に易在し、かつ、その哺乳動物の循環系から実質的に除去されるのに十分な時間が経過した後、前記島在化抗体が前記酵素に結合して前記抗体一群素接合体をその場で形成するように、前記算素の酵素活性育効量を前記機乳動物に非経口的に注入する設策、
- (d) さらに、前記部位に付着するのに有効な量の可溶性基 質一度刺換合体を前記確乳動物に非経口的に注入する政策、但 し、前記接合体は前記解素によって嵌換されて少なくとも1つ の診断剤または治療剤を含む重物を形成することが可能であり、 前記蔵物は前記標的部位に審積して有効な治療または診断を可 能となし、また、前記基質一薬剤接合体は、少なくとも1つの 前記診断剤または治療剤に結合した、前記酵素の基質を含む、
- ここに、前記酵素および、前記基度-酵素接合体に関して同様の活性を持つ酵素のいずれもが、前記哺乳動物において、前記番質-貫刺接合体の投与経路または生体内分布経路に拾う养

限的部位に、前記選利のターゲティングおよび書類を妨げる量では内在しない、前記設階を包含することを特徴とする方法。
3 0. 前記抗体一醇素接合体中の抗体または抗体フラグメントが、腫瘍、感染もしくは寄生病薬、フィブリン凝血、心筋梗塞、動脈硬化プラーク、非癌性細胞、または、傷害を受けた正常細胞の損傷関連部位、によって産生されるかまたは関連する抗原に特異的に結合する、請求項29に記載の方法。

- 31. 前記抗体一群素接合体中の酵素が、プロテアーゼ、グリコシダーゼ、グルクロニダーゼ、または、エステラーゼである情水項29に記載の方法。
- 32. 前記治療剤または診断剤が、少なくとも1個のホウ素付加因子、薬物、毒素、放射性関位元素、複磁気共鳴副像堆強剤、血管拡張剤、サイトカイン、放射築堆感剤、または、光増感剤である、請求項29に記載の方法。
- 33. 前記算業が、デキストラナーゼまたはセルラーゼであ り、ここに、前記基督-選刺接合体が、非基質性アミノデキス トランまたはポリリジン担体を含み、この担体に、少なくとも 1つの前記薬剤分子またはイオンが結合されており、さらに、 この担体が、前記算業の基質である少なくとも1つの可溶性デ

キストランまたはカルボキシメチルセルロースオリゴマーに結合されている、請求項29に記載の方法。

- 34. 前足哺乳動物がヒトである、請求項29に記載の方法。 35. 標的部位に治療剤または診断剤をターゲティングする ための、ヒトに使用するための減菌注射製剤であって、
- (a) 概的部位に存在する抗原に特異的な第1の結合部位と、 酵素に対して特異的な第2の結合部位とを持つ、ターゲティン グに有効な量の二重特異性抗体または抗体フラグメントを含有 する第1の設置注射液、但し、前記抗体または抗体フラグメン トは、医薬的に受容可能な減固注射用ペヒクルに溶解されている;
- (b) 前記録的部位における酵素活性に有効な量の前記酵素を含有する第2の強固注射液、但し、前記酵素は、医薬的に受容可性な最高注射用ベヒクルに溶解されている;並びに、
- (c) 前記部位に付着するのに有効な量の可溶性基質~薬剤 液合体を含有する第3の減固性料液、但し、前配接合体は前記 酵素によって変換されて少なくとも1つの診断剤または治療剤 を含む重物を形成し、前記器質~薬剤接合体は、少なくとも1 つの前記診断剤または治療剤に結合した、前記酵素の基質を含

み、前記基質-酵素接合体は、医薬的に受容可能な厳固注射用 ベヒクルに溶解されている、

ここに、約記録者および、前記基質一融無接合体に関して同様の活性を持つ酵素のいずれもが、ヒトにおいて、前記基質一異利接合体の投与経路または生体内分布経路に沿う非様的部位に、前記薬剤のターゲティングおよび書種を妨げる量では内をせず、また、前記基質一葉和接合体は、医薬的に受容可能な過程と対用ベヒクルに溶解されている、前記第1、第2および第3の注射液を含むことを特徴とする製剤。

- 36. 様的部位に治療剤または診断剤をターゲティングする ための、ヒトの診断または治療に使用するためのキットであっ て、
- (a) 標的部位に存在する抗原に特異的な第1の結合部位と、 酵素に対して特異的な第2の結合部位とを持つ、ターゲティン グに有効な量の二重特異性抗体または抗体フラグメントを含有 する第1の減塵容器、
- (b) 前記録的总位における酵素活性に有効な量の前記酵素を含有する第2の減蓄容器、並びに、
- (c)前記部位に付着するのに有効な量の可溶性基質~差別

## 待表平5-501543 (23)

野際 調 査 報 告

接合体を含有する第3の減回容易、但し、前記接合体は前記解 素によって変換されて少なくとも1つの診断剤または治療剤を 含む重物を形成することが可能であり、剤記基質一裏剤接合体 は、少なくとも1つの診断剤または治療剤に符合した。前記解 素の基質を含み、ここに、前記解素および、前記基質一異剤接 合体に関して同様の活性を持つ酵素のいずれもが、と下におい て、前記基質一選剤接合体の投与経路または生体内分布経路に 治う非裸的癌位に、前記裏剤のターゲティングおよび書積を妨 げる量では内在しない、前記第1、第2および第3の容器を含 むことを特徴とするキット。

37. 前記治療剤または診断剤が、少なくとも1つの水ウ素 付加因子、裏物、毒素、放射性同位元素、放磁気共鳴固像増強 剤、血管拡張剤、サイトカイン、放射線増感剤、または、光感 増感剤である、請求項36に記載のキット。

FIRST IN METT BUT TABLEUR TO MOTTE THE	Person 714-004 Apply, 444-046-046-7	29/05441			
): A61K 39/00,37/48,62; C:24 9/	74,26,46,96; Clap 21/00				
41406=10					
Mamus Bet , mi	rman Bushree r				
\$ \$ + 9 tp 22	110-Attend Fundasia				
L. 435/68, 186, 200, 201,21 530/387,389	2, 424/85.91,94.1, 94	i.a,			
NILVE COMMERCIAN TA SE SELEVARY					
	erocruse, al fire reienam auchages (1	Springer in China de .			
US, A, A,762,707 (JANSEN ET AL See column 1 and 5.	1-5, 8-25 6,7,13-16				
EP, A, 0,217,577 (FRINCKE EI A) See column 6 and 10.	1-4, 8-36				
Cancer Research, volume 34, issued September 1974, Philipott et al "Affinity Cytotoxicity of tumor cells with antibody-glucose oxidase conjugates, Peroxidase, and Arphenamine". See pages 2159-2164.					
A. Pinchers, et al. Eds., "Monoclonel Antibodies 1984: 13-16 Biological and Clinical Applications", published 1985, by Editrice Kurtis s.r.l., P. Thorpe, "Antibody carriage of cytotoxic agents in cancer therapy: a ceview:, See pages 475-490.					
US, A. 4,472,509 (GANSOW ET AL) 18 September 1984 6, 7 See the entire document					
The Lancet, issued 15 March 1986, Baldwin et al, "Monocloral antibodies in cancer trestment " See pages 603-605.					
the party of the street decides the first fire trained by the control of the cont	panny to unautory the open in receive an investor total """ open to a panny on the con- cepted to competed the investor payments of competed both and produced both competed both and investor both competed both investor both	operant in a decision toward in a make decision areas and a company of the compan			
MACATION					
o Actual Companion of the International Bearth F	1 2 SEP				
nu Bratting Authority 1	DANIEL R. PASSIZI	8			
	ASIR 39700,37/88,62; C:23 9/2: 424/85,91,94.1, 435.66,168, 186, 200, 201,21 330/387,389  BOLL-THANKS BELLYARY - 135.66,168, 186, 186, 200, 201,21 330/387,389  BOLL-THANKS BELLYARY - 135.66,168, 186, 200, 201,21 330/387,389  BOLL-THANKS BELLYARY - 135.66,168, 186, 200, 201,21 330/387,389  CIS. A, A,762,707 (JANSEN ET AL 5ee column 1 and 5.  EP, A, 0,217,577 (FRINCKE ET A 5ee column 6 and 10.  Cancer Research, volume 34, is Philippet et al Affinity Cytot with antibody-glucose oxidase and Arphensume - See pages 21  A. Pinchera, et al, Eds., Thom Biological and Clinical Applic by Editrice Kurtis a.T.1., 2.  Cancerses of cytotoxic agents in review; See pages 475-490.  US, A, 4,472,509 (GANSOM ET AL 5ee the entire document  The Lancet, issued 15 March 19 "Homochoral antibodies in care pages 603-605.  Companies of one approximation of the order of the companies of the companies of the companies of the care pages 603-605.  Companies of one approximation of the companies of the companie	The Lancet, issued 15 March 1926, Beldwin et al.  A. Pinchera, et al. Eds., "Ponoclonal Antibodies 1984: Al Pinchera, et al. Eds., "Ponoclonal Antibodies 1984: Al Pinchera, et al. Eds., "Ponoclonal Antibodies 1984: Biological and Clinical Applications, published 1985. A. Pinchera, et al. Eds., "Ponoclonal Antibodies 1984: Biological and Clinical Applications, published 1985. A. A. A. Pinchera, et al. Eds., "Ponoclonal Antibodies 1984: Biological and Clinical Applications, published 1985. A. A. Pinchera, et al. Eds., "Ponoclonal Antibodies 1984: Biological and Clinical Applications, published 1985. Between all entire document.  E. A. A. A. A. See pages 2159-2164.  A. Pinchera, et al. Eds., "Ponoclonal Antibodies 1984: Biological and Clinical Applications", published 1985, by Editrice Nurtis s.r.l., P. Thorpe, "Antibody are review; See pages 2159-2164.  A. Pinchera, et al. Eds., "Ponoclonal Antibodies 1984: Biological and Clinical Applications", published 1985, by Editrice Nurtis s.r.l., P. Thorpe, "Antibody are review; See pages 475-490.  E. A. 4.472,509 (GANSOM ET AL) 18 September 1984 See the entire document  The Lancet, issued 15 March 1986, Baldwin et al. "Monoclonal antibodies in carreer trestment " See pages 603-605.  I companies of antibodies in carreer trestment " See pages 603-605.  I companies of antibodies in carreer trestment " See pages 603-605.  I companies of antibodies in carreer trestment " See pages 603-605.  I companies of antibodies in carreer trestment of antibodies antibodies in carreer trestment of antibodies and antibodies antibodies and antibodies antibodies and antibodi			

【公報種別】特許法第17条第1項及び特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第2区分 【発行日】平成9年(1997)10月14日

【公表番号】特表平5-501543

【公表日】平成5年(1993)3月25日

【年通号数】

【出願番号】特願平2-508109

【国際特許分類第6版】

A61K 39/395

45/00

49/00

51/00 **ADU** 

[F I]

A61K 39/395

C 9284-4C

45/00

8615-4C

49/00

A 9454-4C

43/00

ADU: 8615-4C

### 手統補正普

平成8年1:月29音

特許庁長官 荒 非 寿 光 欧

1. 事件の表示

平成2年特許順第508109号

2. 補けをする音

事件との関係 人頭出價符

名 称

フムフェデイツクス・インコー ボレイアツド

3. 代 埕 人

東京都新清区新宿1丁目1番 は号 山田ビル

(郵便番号 160) 電話(02)8354-3G23

月日 舊華 (62Cu) 介理上



4. 組正命令の日付 月 産

5、橋正により増加する貧穀項の数 な こ

6. 額正の対象。

明和官及び請求の範囲

- (1) 請求の範囲を附近の通り関正する。
- する。しとあるを下足の通り増正する。

『前記方法のこつの実施整律において、抗体、酵素を合体中の抗体は、腫瘍、豚 染ちしくは寄生病型、フィブリン酸血、心筋梗塞、助敵硬化プラーク、非無性維 数の出傷関連部位、または、傷害を受けた正常細胞の損費関連部位によって単生 されるかまたはそれらに関連する抗原に失調力に粘合する。別の実施思謀におい て、完体 酵素接合体中の前記酵素は、プロテアーゼ、グリコシダーゼ、グルク ロニダ・・ゼ、ベ・・タ・・・ラクタマーゼ、エステラーゼ、デキストラナーゼ、また は、セルラーゼである。

前記方法の別の実施的機において、薬剤は往期側、例えば i4-500 kel エネル ギー範囲で放射するガンマー放射性の放射性同位元素である。前是職利が、磁気 共鳴劇像増強用の掌磁性イオンであってもよい。

前紀方法の別の実施管律において、乗期は治療剤、例えばペーターもしてはア ルファー放射性の放射性同位元素、集性、毒素、ホウ素付加因子、血管拡張剂、 サイトカイン、光線感知、または、放射球線感制である。

「黄記方法の別の実施整保において、荊記非既口注入は、体腔内、静脈内、静脈 内、紅藍内、硬灰内、リンパ管内、新肉内、肩巣内、皮下、または、カテーテル 漫流狂格によって実施される。

前記方法の別の実在意味において、茶質が共分子氧化合物、例えば前記変対の プルクロニド投合体または南記薬剤のボリマー投合体、デキストラン、アミノデ 十ストラン、カルポキシメチルヤルロース、または、ポリペプチドである。前記 |基盤がポリマーである場合、前型磨糞は、デキストラナーゼまたはセルラーゼで 「あり、ここに、前亞基質=乗制接合体が、青基質性アミノデキストランまだはず」 リリジン団体を含み、この担体に、少なくとも1つの前型業界分子またはイオン が記合されており、さらに、この担体が、別記摩索の基質である少なくとも1つ の可容化デキストランまたはカルボキシメチルセルロースオリゴマーに紹合され ている。前犯共長が禁費ー連州統合体である場合、前犯基督・泰刘修合体は非統 負性ポリマーを含み、このポリマーに、少なくとも1つの基質オリゴマーが結合 され、このオリゴマーに、少なくとも1つの前紀素割分子またはイオンが結合されている。

前記方法の別の無窮黙疑において、循環系からの抗体一般素接合体のクリアランスまたは概的部位におけるその接合体の現在をモニターするために、前記抗体一時素接合体はさらに、放射性同位元素もしくは延気洪明哲保地強制に結合されているか、または綜合のために改変されている。循環系からの第實一基系要合体のクリアランスまたは提力部位にむけるその接合体の無償をモニターするために、前記基質一項到接合体にさらに、放射性同位元素、磁気共鳴習供増強制、またに、その他の複談に結合されているか、または結合のために改変されている。

本登明は概的部位に治療剤または診断剤をターダディングするための、ヒトの 診断または治療に使用するためのエットに係り、前記キットは

- (電) 原制部位に局化させるために、かつ、前記部位に酵素活性を提供するために有数な量の抗体。酵素要合体を含有する第1の減額容易、低し、前記抗体は、その類的部気に存在する少なくとも1つの抗原と反応性である。並びに、
- (b) 前記部位に付着するのに有効な量の可腐性蒸貨一葉用扱合体を含有する 第2の調菌容器、但し、前記接合体は前記距素によって変換されて少なくとも1 つの診断剤または治療剤を含む極物を形成することが可能であり、前記装置・薬 制核合体は、少なくとも1つの診断剤または治療剤に結合した、前記影響の基質 を含み、ここに、前記離素および、前述基質一葉剤接合体に関して同様の活性を 持つ酵素のいずれもが、哺乳動物において、前記基質一葉剤接合体の投与機墜ま たは生体内分布料路に沿う非標的配位に、前記集剤のターゲティングおよび蓄積 を妨ける量では内在しない、

前紀第1および第2の容器を含むことを特徴とする。

前記キットにおける治療剤または診断剤が、少なくとも1つのホウ素付加区子、 変物、毒素、放射性固位元素、核磁気共鳴声機均強剤、血管拡張剤、サイトカイン、放射線治療剤、または、光増感剤である。軽起キットにおける別の異態態像 において、前記就体一群素後合体はさらに、放射性関係元素もしくは磁気共鳴画 使増強剤に減合されているか、または結合のために改変されている。前記キット の別の実施感染において、前記基質一葉発尿合体はさらに、飲料使同位元素、強 気力地関集時強制。または、その他の存能に結合されているか。または結合のために改変されている。

前記方法の別の実施無限において、放肥(a)で提供されるが記述体一群実施合体は、機的部位に存在する前記抗原に対して特異的な第1の結合部位と、群業活性を切当しない、前記資業上のニビトープに対して特異的な難2の総合基位とをもつ二数特異性抗体もしくは抗体フラグメントを含み、罪記二級特異性抗体もしくは抗体フラグメントを含み、罪記二級特異性抗体もしくは抗体フラグメントが、前記第2の結合部位で前記酵素に非共有的に結合されて前記抗体一種業結合体を形成する。

本発明は極的部位に治療剤または診断剤をターゲティングするための、ヒトに 使用するための破預能対観剤に係り、前記載選注材質剤は

- (a) 医素的に投客可能な誠固法制用ペピクルに溶解された、ターゲティング および舒素活性に有効な量の、抗体=除素集合体を含有する第1の誠医注射後、 並びに、
- (b) 耐配準位に付着するのに有効な量の可溶性基質・薬剤接合体を含有する 第2の最適性耐能、但し、物配接合体は前配酵素によって変換されて少なくとも 1つの診断剤または治療剤を含む原物を形成することが可能であり、胸配業質ー 薬剤を含分は、少なくとも1つの診断剤または治療剤に基合した、前配酵素の整 質を含み、ここに、前配酵素および、前配基質・酵素接合体に関して同様の活性 を持つ酵素のいずれもが、ヒトにおいて、腎配素質 柔弱接合体の数与経路また は生体内分布経路に治う非線的部位に、前記薬剤のターゲティングおよび菩薩を 妨げる量では内在せず、前記其質・薬剤接合体は、医薬的に受容可能な設備注射 月ベヒクルに溶解されている、前記薬1と第2の注射液を含むことを特徴とする。

本発明は簡的郵位に治療剤または診断剤をターゲティングするための、と下の 診断または治療に使用するためのキットに係り、前記キットは

- (a) ターゲティングおよび酵業活性に有効な量の、抗体 研究接合体を含有 する第1の或菌容器、並びに、
- (b) 質配的位に付着するのに有効な量の可能性基質。発射統合体を含有する 第2の減価容器、但し、前記接合体は旋記醇素によって変換されて少なくとも 1

つの故所指すたは治療剤を含む取物を形成することが可能であり、前配差費一薬 剤状合体は、少なくとも1つの薬断剤または治療剤に結合した。前記障器の基質 を含み、ここに、前記防索および、前記差質一薬剤状合体に関して同様の活性を 持つ酵素のいずれもが、ヒトにおいて、前記基質一薬剤接合体の変与経路または 作体内分布経路に行う非常的部位に、前記薬剤のターゲティングおよび蓄積を妨 げる質では治在しない、前記毎年1および第2の容器を含むことを特徴とする。

割配キットにおける治療剤または診断剤が、少なくとも1つのホウ素付加医子、 姿物、毒素、放射性固旋元素、移磁気共鳴高度流動剤、电管軟張剤、サイトカイン、放射紫斑球剤、または、光増原剤である。

本意明は述新聞または治療剤を無的部位にターゲライングする方性に係り、軟 記方法は

- (a) 深的部位に存在する拷束に特異的以第1の結合部位と、緊索に対して特別的な第2の結合相位とを持つ二重特異性抗体または抗体フラグメントを提供する段階。
- (b) ターゲティングに有効な量の回覧技体または抗体プラグメントを、哺乳 動物に乗転に可に圧入する投降。
- (c) 前記抗体はたは抗体フラグメントが感的部位に局在し、かつ、その職制 動物の循環系から実質的に設立されるのに十分な時間が経過した後、前記局在化 抗体が前記時景に結合して前記抗伝・商業接合体をその場で形成するように、前 記録集の再等活性有効量を前式暗乳動物に非経亡的に注入する設定、
- (d) さらに、前記部位に付着するのに有数な最の可溶性蒸臭。期利接合体を解記哺乳機争に非延出的に拡入する数階、但し、算足接合体は商記野素によって変換されて少なくとも1つの診断剤または治療剤を会せ応制を形成することが可能であり、前記室物は商記費的部位に需要して有効な治療または診断を可能となし、また、前記業質・運転接合体は、少なくとも1つの前型診断剤または治療剤に結合した。製記野素の基質を含む、ここに、前記替素および、前記基質、酵素機合体に関して同様の活性を持つ酵素のいずれもが、可能哺乳動物において、前記基質・再素の複合体に関して同様の活性を持つ酵素のいずれもが、可能哺乳動物において、前記基質・異角接合体の数与延迟または生体内分布経路に指う素質的存金に、冷能素剤のターゲティングおよび書稿を妨げる能では内在しない、高記段階を包含す

ることを特徴とする。この方法の抗体 酵素接合体中の技体または抗体フラグメントが、超离、態染ももくは光生病果、フィブリン製血、心筋梗塞、動脈硬化プラーク、非磁性細胞、または、病害を受けた正常細胞の損傷隔違形位、によって避生されるかまたは開達する抗康に特異的に結合する。別の実施機械において、前記抗体・耐寒接合体中の酵素が、プロテアーゼ、グリコンダーゼ、グルクロニゲーゼ、ベーター・ラクマターゼ、または、エステラーゼであり、前記治療剤または診断制は、少なくとも1種のホウ素付加固子、薬物、毒素、放射性同位元素、技能気共鳴関体特殊病、血管組織剤、サイトカイン、放射等構感剤、または、光・増感剤である。前記辞業は、デキストラナーゼまたはセルラ・ゼであり、ここに、前記英質・薬剤接合体が、非基質性アミノデキストランまたはポリリジン担体を含み、この担体に、少なくともよつの前記変組分子またはイオンが結合されており、さらに、この担体が、前記辞業の基質である少なくともよつの可能性デキストランまたはカルポキシメチルセルロースオリゴマーに結合されている。

本発明は昼的部位に治療剤または診断剤をターゲティングするための、ヒトに 使用するための議論注射製剤に係り、耐能減値注射製剤は、

- (a) 毎時発位に存在する病師に特別的な第1の結合形位と、腎量に対して特異的な第2の結合部位とを持つ、ターゲティングに有効な量の二面特異性抗体または抗体フラグメントを含有する第1の試質性対抗、但し、前記抗体または抗体フラグメントは、陽楽的に受容可能な過度注射用ペピケルに消解されている:
- (b) 前記標的部位における距离活性に有効な量の前記録者を含有する第2の 減度注制液、但し、前記算器は、医薬的に受容可能な調査注射用ベビタルに指揮 されている;後びに、
- (c) 前記が単に付着するのに有効な量の可溶性系質 東州接合体を含有する 第3の証例作用後、但し、前記接合体は剪定時素によって表表されて少なくとも 1つの影所可または治療剤を含む度初を形成し、算記基質 - 東州接合体は、少な くとも1つの前記数断別または治療剤に結合した。前記数異の基質を含み、前記 基質 - 傳養接合体は、影響的に受容可能な選擇注針用ベモクルに溶解されている。 ここに、前記降素および、部記基質・研業接合体に関して同様の新性を持つ酵素 のいずれもが、ヒトにおいて、前記業質 - 黄州接合体の投与程路または生体内分

右移路に沿う非様的都位に、前記楽劇のターゲティングおよび背積を妨げる風で は内心せず、よれ、前記装置一楽劇場合体は、医薬的に受容可能な試賞注射用ベ セクルに溶解されている。前記集上、第28よび第3の注射液を含むことを特徴 とする。

本発明は他的部位に治療剤をたは診断剤をターゲディングするための、ヒトの 診断をたは治療に使用するためのデットに係り、前記キットは

- (a) 標的部位に存在する抗原に特異的な第1の結合部位と、酵素に対して特異的な第2の結合部位とを持つ、ターゲティングに有効な量の二重特異性抗体または抗体プラグメントを含有する第1の試賞容器。
- (b) 前記標的部位における態業派性に有効な量の前記音素を含有する第20 減極容器、並びに、
- (c) 耐能部位に付着するのに有効な景の可能性基質一運利度合体を含有する 第3の減回登勘、但し、前記核合体は前記酵素によって変換されて少なくとも1 つの發展制または治療剤を含む产物を形成することが可能であり、前記基質一業 内核合体は、少なくとも1つの診断剤または治療剤に始合した、前記基準の基質 を含み、ここに、前記蒸煮もよび、前記基質一度剤接合体に関して同様の活性を 持つ酵素のいずれもが、ヒトにおいて、前記蒸質・薬剤接合体の役与経路または 生体内分布経路に沿う非常的部位に、前記表剤のターゲティングおよび蓄積を妨 げる質では内征しない、前記施1、502 および前3の容器を含むことを特徴とす る。前記キットにおける治療剤または診断剤が、少なくとも1つのより業付加因 テ、薬物、養素、放射性同位元素、核磁気共鳴画体物強制、血管拡張剤、サイト カイン、放射環境感動、または、光感ង感動である。

#### 請求強1に記載の組成物。

- 4. 前記抗体の少なくとも1つの第1の結合部位が、越痛、透染もしくは寄生。 家果、フィブリン凝血、心筋梗塞、動展硬化プラーク、非感性組織の損傷関連形 役、または、傷害を受けた正常無限の損傷関連部位によって食生されるかまたは それらに関連する抗災に針臭的に結合する、請求項1~3のいずれかに促棄の類 成数。
- 5. 前記乗剤が、ガンマー放射性もしくしポジトロン放射性の放射性同位元素、 磁気共鳴両係場強用の常磁性イオン、ベーターもしくはアルファー放射性の放射 性同位元素、集物、毒素、赤力素付加因子、血管拡張丸、サイトカイン、光谱基 組、または、放射鏡曲機割である、禁水項1~4のいずれかに記載の組成物。

#### [別紙]

#### 対東の範囲

- 1. (a) 結乳動物において前葉活性に有効な量の時常。
- (b) 補乳物物においてターゲッティングするのに有効な量の、機的部位の抗策 に対して特異的な少なくとも1つの第1の結合部位と特素に対して特別的な少な くとも1つの第2の結合部位とを有する二重投媒性抗体、および
- (c) 結乳動物において機動部位に付着するのに有効な量の可溶性基質=薬剤接合体を含み、暗乳動物に対して(a) と(b) とを同時にまたは任意の順序で認定投与した後(c) を投与するための配合製剤としての蒸剤組成物であって、前記可溶性基質=蒸剤接合体は、有効な治療及び診断のために関的部位に蓄積させるべく降素により放棄合物が切削されると少なくとも1個の診断剤もしくは治療制が批出されるように、少なくとも1個の診断剤または治療剤と共有的に結合した、前記符案に対する差別を含み、前記辞水は、固定差質、薬剤接合体の数与経路または生体内分布最終に沿う非視的部位に、前記診断剤又は治療剤のターゲッティングおよび歯積を妨げる量では内存しないことを特徴とする薬剤和成物。
- 2. (ab) 駐乳動物においてターゲッティングおよび酵業活性に有効な量の 抗体 軽素実有益合体 (ここにおいて、前記抗体は夢的部位の抗原に特異的な少 なくとも1つの第1の場合部位を有し、新記辞書はデキストラテーゼまたはセル ラービである)、および
- (c) 射乳動物において極的部位に付着するのに有効な量の可能性基質 薬剤接合体を含み、哺乳動物に対して(ab) と次に(c) を顕次投与するための配合製剤としての薬剤制成物であって、前記可能性基質 薬剤接合体は、有効な治療及び診断のために契約部位に審債させるべく事業により試験合体が切断されると少なくとも1個の診断剤もしくは指療剤が放出されるように、少な(とも1個の診断剤または治療剤と共有的に結合した、前記療害に対する基質を含むことを特徴とする薬剤組成物。
- 群紀豊保が、プロテアーゼ、グリコンダーゼ、グルクロニダーゼ、ベークーラクマターセ、エステラーゼ、デキストラナーゼ、またはセルラーゼである。